09/890688

Jr 00/863-1

本 国 特 許 庁
PATENT OFFICE

06.12.00

PATENT OFFICE
JAPANESE GOVERNMENT

REC'D **05 FEB 2031**WIPO POT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2000年 2月14日

出 願 番 号 Application Number:

特願2000-035899

出 願 人 Applicant (s):

科学技術振與事業団

# PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2001年 1月19日

特許庁長官 Commissioner, Patent Office





出証番号 出証特2000-3113308

【書類名】

特許願

【整理番号】

NP00037-YS

【提出日】

平成12年 2月14日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

C07H 21/00

C07K 14/00

【発明の名称】

ヒト蛋白質とcDNA[8]

【請求項の数】

7

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県相模原市若松3-46-50

【氏名】

加藤 誠志

【発明者】

【住所又は居所】

神奈川県相模原市西大沼2-52-12

グリーンヴィラ301号

【氏名】

佐伯 美帆呂

【特許出願人】

【識別番号】

396020800

【氏名又は名称】

科学技術振興事業団

【代理人】

【識別番号】

100093230

【弁理士】

【氏名又は名称】

西澤 利夫

【電話番号】

03-5454-7191

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

009911

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 ヒト蛋白質とcDNA[8]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号2、4、6、8、10、12、14、16、18または20のいずれかのアミノ酸配列を有する精製ヒト蛋白質。

【請求項2】 請求項1の蛋白質をコードするDNA断片。

【請求項3】 請求項1の蛋白質をコードするヒトcDNAであって、1、3、5、7、9、11、13、15、17または19の翻訳領域の塩基配列を有するDNA断片。

【請求項4】 配列番号1、3、5、7、9、11、13、15、17または19のいずれかの塩基配列からなる請求項3のDNA断片。

【請求項5】 請求項2から4のいずれかのDNA断片をインビトロ翻訳あるいは宿主細胞内で発現しうる発現ベクター。

【請求項6】 請求項5の発現ベクターによる形質転換体であって、請求項 1の蛋白質を生産しうる形質転換細胞。

【請求項7】 請求項1記載の蛋白質に対する抗体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

この出願の発明は、精製ヒト蛋白質、この蛋白質をコードしているDNA断片、このDNA断片の発現ベクター、この発現ベクターにより形質転換した各種の細胞、およびこの蛋白質に対する抗体に関するものである。この発明の蛋白質は、医薬品として、あるいはこの蛋白質に対する抗体を作製するための抗原として用いることができる。また、この蛋白質は、細胞内蛋白質ネットワークを解明するための研究試薬として、あるいは低分子医薬と結合する蛋白質をスクリーニングするための蛋白質源として用いることができる。この発明のヒトcDNAは、遺伝子診断用プローブや遺伝子治療用遺伝子源として用いることができる。また、このcDNAがコードしている蛋白質を大量生産するための遺伝子源として用いることができる。これらのDNAをインビトロ翻訳あるいは宿主細胞内で発現

しうる発現ベクターは、この発明の蛋白質をインビトロであるいは各種の宿主細胞内で生産するのに用いることができる。これらの遺伝子を導入して蛋白質を過剰発現させた細胞は、対応するレセプターやリガンドの検出、新しい低分子医薬のスクリーニングなどに利用できる。この発明の蛋白質に対する抗体は、蛋白質を精製するための手段、あるいは細胞内における蛋白質の発現量や局在部位を調べるのに用いられる。

#### [0002]

# 【従来の技術】

ヒト蛋白質は、我々の身体を構成している細胞の基本要素である。その中には、(1)細胞の形態を維持したり、細胞内の物質輸送や細胞運動に関わっている細胞骨格蛋白質、(2)細胞内の物質代謝に関与する代謝酵素、(3)エネルギー産生に関わる蛋白質、(4)細胞の増殖・分裂に関わる情報伝達蛋白質、(5)蛋白質の合成に関わる翻訳関連蛋白質、(6)蛋白質の分解に関わるプロテアーゼ関連蛋白質、(7)ゲノムの複製に関与する蛋白質、(8)遺伝子の転写に関与する転写因子、(9)mRNAのスプライシングに関与する核蛋白質などが含まれる。これらの蛋白質は、ヒト細胞の働きを解明する上で重要であるのみならず、医薬品の開発においても有用である。これまで知られている低分子化合物医薬の多くは、細胞内のある特定の蛋白質と結合し、その蛋白質の働きを増強したり、阻止したりすることによって、その薬効を表す。したがって、一揃いのヒト蛋白質を持っていれば、これらの低分子医薬をスクリーニングする際の有力な道具となる。

#### [0003]

従来、ヒト蛋白質を得るには、ヒト組織や培養細胞をすりつぶした後、各種の分離法を組み合わせて単一の蛋白質を精製する方法がとられてきた。これまで知られている蛋白質のように、含有量が高く、活性が分かっているものは、従来の方法で容易に単離精製できるが、まだ解析されていない蛋白質の多くは含量が低く、かつその性質によっては単離するのが困難である。また、ヒト組織の多くは入手困難である。したがって、従来のように蛋白質を単離精製する方法では、ヒト蛋白質を全てそろえることは不可能に近い。



一方、ヒト蛋白質の構造情報は、ヒトゲノムDNAに書かれているので、この情報をすべて読み取れば、全ヒト蛋白質の一次構造を推定することができる。ヒトゲノムプロジェクトの目的の一つはここにある。ただ、ゲノム解読の結果得られるのは、DNA配列情報だけであり、蛋白質そのものは得られない。細胞内では、ゲノムの情報はまずmRNAに転写され、mRNAの配列情報を翻訳して蛋白質が合成される。したがって、このmRNAを鋳型にして作製したcDNAが合成できれば、このcDNAを用いて対応する蛋白質も合成することが可能となる。そこで、各種細胞から単離したmRNAを鋳型にして、cDNAを合成し、cDNAの部分塩基配列を決定するいわゆるESTプロジェクトが進行している

#### [0005]

#### 【発明が解決しようとする課題】

蛋白質の取得を目的とする場合、cDNAに要求される必須要件は、蛋白質の翻訳領域を全て含んでいること、いわゆる完全長cDNAであることである。しかしながら、従来法で合成したcDNAは、完全長である割合は低く、得られたものが完全長かどうかを判定することも困難である。すなわち、ESTとして知られているものの多くは蛋白質の翻訳領域の一部のみ含んでいるcDNA断片である。

#### [0006]

これに対して、この出願の発明者らは、独自の完全長 c DN A 合成技術を完成させている (Kato, S. et al., Gene 150:243-250, 1994)。そしてこの技術で合成したヒト完全長 c DN A クローンを解析することにより、ヒト蛋白質を完全長 c DN A の形で取得することが可能となった。この技術を用いてヒト完全長 c DN A をすべてクローン化し、ヒト蛋白質バンクを作製することが望まれている

#### [0007]

また、これまでのヒト疾患に関する研究の結果、ほとんどの病気は何らかの形で遺伝子に異常があるために引き起こされることが明らかになりつつある。これ

らの病気を治療するためには、異常な遺伝子の替わりに正常な遺伝子を導入する遺伝子治療が有望視されている。この際も、ヒトの完全長 c DN A は、遺伝子治療用の遺伝子源として用いることができる。

#### [0008]

この出願の発明は、以上のとおりの事情に鑑みてなされたものであって、新規の精製ヒト蛋白質、この蛋白質をコードするDNA断片、このDNA断片の発現ベクター、この発現ベクターにより形質転換された細胞およびこの蛋白質に対する抗体を提供することを課題としている。

#### [0009]

#### 【課題を解決するための手段】

この出願は、前記の課題を解決するものとして、以下の(1)~(7)の発明を提供する。

- (1) 配列番号2、4、6、8、10、12、14、16、18または20のいずれかのアミノ酸配列を有する精製ヒト蛋白質。
- (2) 前記発明(1)の蛋白質をコードするDNA断片。
- (3) 前記発明(1)の蛋白質をコードするヒトcDNAであって、1、3、5、7、9、11、13、15、17または19の翻訳領域の塩基配列を有するDNA断片。
- (4) 配列番号1、3、5、7、9、11、13、15、17または19のいず れかの塩基配列からなる前記発明(3)のDNA断片。
- (5) 前記発明(2)から(4)のいずれかのDNA断片をインビトロ翻訳あるいは宿主細胞内で発現しうる発現ベクター。
- (6) 前記発明(5)の発現ベクターによる形質転換体であって、前記発明(1)の蛋白質を生産しうる形質転換細胞。
- (7) 前記発明(1)の蛋白質に対する抗体。

#### [0010]

#### 【発明の実施の形態】

前記発明(1)の蛋白質は、ヒトの臓器、細胞株などから単離する方法、この出願によって提供されるアミノ酸配列に基づき化学合成によってペプチドを調製す

る方法、あるいは前記発明(2)~(4)のDNA断片を用いて組換えDNA技術で生産する方法などにより取得することができるが、組換えDNA技術で取得する方法が好ましく用いられる。例えば、前記発明(3)または(4)のDNA断片(cDNA)を有するベクターからインビトロ転写によってRNAを調製し、これを鋳型としてインビトロ翻訳を行なうことによりインビトロで蛋白質を発現できる。また翻訳領域を公知の方法により適当な発現ベクターに組換えることにより、大腸菌、枯草菌等の原核細胞や、酵母、昆虫細胞、哺乳動物細胞、植物細胞等の真核細胞で、DNA断片がコードしている蛋白質を大量に発現させることができる。

#### [0011]

前記発明(1)の蛋白質をインビトロ翻訳でDNA断片を発現させて生産させる場合には、例えば前記発明(3)または(4)のDNA断片の翻訳領域を、RNAポリメラーゼプロモーターを有するベクターに組換え、プロモーターに対応するRNAポリメラーゼを含む、ウサギ網状赤血球溶解物や小麦胚芽抽出物などのインビトロ翻訳系に添加すれば、前記発明(1)の蛋白質をインビトロで生産することができる。RNAポリメラーゼプロモーターとしては、T7、T3、SP6などが例示できる。これらのRNAポリメラーゼプロモーターを含むベクターとしては、pKA1、pCDM8、pT3/T7 18、pT7/3 19、pB luescript IIなどが例示できる。

#### [0012]

前記発明(1)の蛋白質を大腸菌などの微生物でDNA断片を発現させて生産させる場合には、微生物中で複製可能なオリジン、プロモーター、リボソーム結合部位、DNAクローニング部位、ターミネーター等を有する発現ベクターに、例えば前記発明(3)または(4)のDNA断片の翻訳領域を組換えた発現ベクターを作成し、この発現ベクターで宿主細胞を形質転換したのち、得られた形質転換体を培養すれば、このDNA断片がコードしている蛋白質を微生物内で大量生産することができる。この際、任意の翻訳領域の前後に開始コドンと停止コドンを付加して発現させれば、任意の領域を含む蛋白質断片を得ることができる。あるいは、他の蛋白質との融合蛋白質として発現させることもできる。この融合蛋白質を適当なプロテアーゼで切断することによってこのcDNAがコードする蛋白質部

分のみを取得することもできる。大腸菌用発現ベクターとしては、pUC系、p Bluescript II、pET発現システム、pGEX発現システムなどが例示できる

#### [0013]

前記発明(1)の蛋白質を、真核細胞でDNA断片を発現させて生産させる場合には、例えば前記発明(3)または(4)のDNA断片の翻訳領域を、プロモーター、スプライシング領域、ポリ(A)付加部位等を有する真核細胞用発現ベクターに組換え、真核細胞内に導入すれば、前記発明(1)の蛋白質を真核細胞内で生産することができる。発現ベクターとしては、pKA1、pCDM8、pSVK3、pMSG、pSVL、pBKーCMV、pBKーRSV、EBVベクター、pRS、pYES2などが例示できる。また、pIND/V5ーHis、pFLAGーCMV-2、pEGFP-N1、pEGFP-C1などを発現ベクターとして用いれば、Hisタグ、FLAGタグ、GFPなど各種タグを付加した融合蛋白質として発現させることもできる。真核細胞としては、サル腎臓細胞COS7、チャイニーズハムスター卵巣細胞CHOなどの哺乳動物培養細胞、出芽酵母、分裂酵母、カイコ細胞、アフリカツメガエル卵細胞などが一般に用いられるが、前記発明(1)の蛋白質を発現できるものであれば、いかなる真核細胞でもよい。発現ベクターを真核細胞に導入するには、電気穿孔法、リン酸カルシウム法、リポソーム法、DEAEデキストラン法など公知の方法を用いることができる。

#### [0014]

前記発明(1)の蛋白質を原核細胞や真核細胞で発現させたのち、培養物から目的蛋白質を単離精製するためには、公知の分離操作を組み合わせて行うことができる。例えば、尿素などの変性剤や界面活性剤による処理、超音波処理、酵素消化、塩析や溶媒沈殿法、透析、遠心分離、限外濾過、ゲル濾過、SDS-PAGE、等電点電気泳動、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィーなどがあげられる。

#### [0015]

前記発明(1)の蛋白質には、配列番号2、4、6、8、10、12、14、1

6、18または20のアミノ酸配列のいかなる部分アミノ酸配列からなるペプチド断片(5アミノ酸残基以上)も含まれる。これらのペプチド断片は抗体を作製するための抗原として用いることができる。また、前記発明(1)の蛋白質の多くは、翻訳された後、細胞内で各種修飾を受ける。したがって、これらの修飾された蛋白質も前記発明(1)の蛋白質の範囲に含まれる。このような翻訳後修飾としては、N末端メチオニンの脱離、N末端アセチル化、糖鎖付加、細胞内プロテアーゼによる限定分解、ミリストイル化、イソプレニル化、リン酸化などが例示できる。

#### [0016]

前記発明(2)~(4)のDNA断片には、前記(1)の蛋白質をコードするすべての DNAが含まれる。このDNA断片は、化学合成による方法、cDNAクローニ ングによる方法、ヒトゲノムライブラリーをスクリーニングする方法などを用い て取得することができる。

#### [0017]

前記発明(3)または(4)のDNA断片(cDNA)は、例えばヒト細胞由来cDNAライブラリーからクローン化することができる。cDNAはヒト細胞から抽出したポリ(A)<sup>†</sup>RNAを鋳型として合成する。ヒト細胞としては、人体から手術などによって摘出されたものでも培養細胞でも良い。cDNAは、岡山-Berg法(Okayama, H. and Berg, P., Mol. Cell. Biol. 2:161-170, 1982)、Gubler-Hoffman法(Gubler, U. and Hoffman, J., Gene 25:263-269, 1983)などいかなる方法を用いて合成してもよいが、完全長クローンを効率的に得るためには、実施例にあげたようなキャッピング法(Kato, S. et al., Gene 150:243-250, 1994)を用いることが望ましい。また市販のヒトcDNAライブラリーを用いることもできる。cDNAライブラリーから目的のcDNAをクローン化するには、この出願によって提供される前記発明(3)または(4)のcDNA(配列番号1、3、5、7、9、11、13、15、17または19)の任意部分の塩基配列に基づいてオリゴヌクレオチドを合成し、これをプローブとして用いて、公知の方法によりコロニーあるいはプラークハイブリダイゼーションによるスクリーニングを行えばよい。また、目的とするcDNA断片の両末端にハイブリダイズするオ

リゴヌクレオチドを合成し、これをプライマーとして用いて、ヒト細胞から単離したmRNAからRT-PCR法により、前記発明(3)または(4)の c DNA断片を調製することもできる。

#### [0018]

前記発明(3)のDNA断片は、配列番号1、3、5、7、9、11、13、15、17または19の翻訳領域(Open Reading Frame: ORF)の塩基配列を有するcDNAであり、前記発明(4)のDNA断片は、配列番号1、3、5、7、9、11、13、15、17または19のいずれかの塩基配列からなるcDNAである。それぞれのクローン番号(HP番号)、cDNAクローンが得られた細胞、cDNAの全塩基数、コードしている蛋白質のアミノ酸残基数をそれぞれ表1にまとめて示した。

#### [0019]

# 【表1】

配列番号	H P番号	細胞	塩基数	アミノ酸残基数
1, 2	HP10552	Saos-2	1354	245
3, 4	HP10553	HT-1080	653	110
5, 6	HP10558	Saos-2	643	123
7, 8	HP10559	Saoa-2	1293	237
9, 10	HP10560	Saos-2	916	107
11, 12	HP10561	胃癌	1002	226
13, 14	HP10562	Saos-2	1753	395
15, 16	HP10564	Saos-2	668	22
17, 18	HP10569	КВ	279	70
19, 20	HP10601	HT-1080	3367	695

#### [0020]

なお、配列番号1、3、5、7、9、11、13、15、17または19のいずれかの塩基配列に基づいて合成したオリゴヌクレオチドプローブを用いて、表

1に示したヒト細胞株やヒト組織から作製した c D N A ライブラリーをスクリーニングすることにより、前記発明(3)および(4)の c D N A と同一のクローンを容易に得ることができる。

#### [0021]

また、一般にヒト遺伝子は個体差による多型が頻繁に認められる。従って配列番号11から30において、1または複数個のヌクレオチドの付加、欠失および/または他のヌクレオチドによる置換がなされているcDNAもこの発明の範囲に含まれる。

# [0022]

同様に、これらの変更によって生じる1または複数個のアミノ酸の付加、欠失 および/または他のアミノ酸による置換がなされている蛋白質も、配列番号1か ら10のアミノ酸配列を有するそれぞれの蛋白質の活性を有する限り、この発明 の範囲に含まれる。

#### [0023]

前記発明(3) および(4)のDNA断片には、配列番号11から30の塩基配列のいかなる部分塩基配列からなるDNA断片(10bp以上)も含まれる。また、センス鎖およびアンチセンス鎖からなるDNA断片もこの範囲に含まれる。これらのDNA断片は遺伝子診断用のプローブとして用いることができる。

#### [0024]

前記発明(7)の抗体は、前記発明(1)の蛋白質を抗原として用いて動物を免役した後、血清から得ることが出きる。抗原としては配列番号1から10のアミノ酸配列に基づいて化学合成したペプチドや、真核細胞や原核細胞で発現させた蛋白質を用いることが出きる。あるいは、上記の真核細胞用発現ベクターを注射や遺伝子銃によって、動物の筋肉や皮膚に導入した後、血清を採取することによって作製することができる(例えば、特開平7-313187号公報記載の方法)。動物としては、マウス、ラット、ウサギ、ヤギ、ニワトリなどが用いられる。免疫した動物の脾臓から採取したB細胞をミエローマと融合させてハイブリドーマを作製すれば、前記発明(1)の蛋白質に対するモノクローナル抗体を産生することができる。

#### [0025]

#### 【実施例】

次に実施例を示してこの出願の発明をさらに詳細かつ具体的に説明するが、この出願の発明は以下の例によって限定されるものではない。なお、以下の実施例において、DNAの組換えに関する基本的な操作および酵素反応は、文献("Molecular Cloning. A Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, 1989)の記載に方従った。制限酵素および各種修飾酵素は特に記載の無い場合は宝酒造社製のものを用いた。各酵素反応の緩衝液組成、並びに反応条件は付属の説明書に従った。cDNA合成は文献(Kato, S. et al., Gene 150:243-250, 1994)の記載に従った。

# 実施例1: cDNAクローニング

c DNAライブラリーとして、ヒト完全長c DNAライブラリー(WO97/33993、WO98/11217、WO98/21328記載)を用いた。個々のライブラリーから完全長c DNAクローンを選択し、その全塩基配列決定を行った。得られたクローン(A)~(J)の詳細は以下のとおりである。

#### (A) HP10552

ヒト骨肉腫細胞株Saos-2cDNAライブラリーから得られたクローンH P10552のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、132bp の5′非翻訳領域、738bpのORF、484bpの3′非翻訳領域からなる 構造を有していた(配列番号1)。ORFは245アミノ酸残基(配列番号2) からなる蛋白質をコードしており、インビトロ翻訳の結果、ORFから予想され る分子量27,609より大きい37kDaの翻訳産物が生成した(実施例2) 。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、凝集塊として発現が認められた(実施 例4)。

#### [0026]

クローン(A) c D N A の塩基配列を用いてG e n B a n k を検索したところ、E S T の中に90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号 A I 929089)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(A)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

#### (B) HP10553

ヒトフィブロサルコーマ細胞株HT-1080cDNAライブラリーから得られたクローンHP10553のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、169bpの5'非翻訳領域、333bpのORF、151bpの3'非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号3)。ORFは110アミノ酸残基(配列番号4)からなる蛋白質をコードしており、インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量12,387より大きい14kDaの翻訳産物が生成した(実施例2)。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、細胞全体に発現が認められた(実施例4)。

#### [0027]

クローン(B) cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号 Z43871)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(B)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

#### (C) HP10558

ヒト骨肉腫細胞株Saos-2cDNAライブラリーから得られたクローンH P10558のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、39bpの 5′非翻訳領域、372bpのORF、232bpの3′非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号5)。ORFは123アミノ酸残基(配列番号6)からなる蛋白質をコードしていた。インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量14,225より大きい20kDaの翻訳産物が生成した(実施例2)。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、核小体に局在が認められた(実施例4)

#### [0028]

クローン(C) c DNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AA327056)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(C)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

#### (D) HP10559

ヒト骨肉腫細胞株Saos-2cDNAライブラリーから得られたクローンHP10559のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、305bpの5'非翻訳領域、714bpのORF、274bpの3'非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号7)。ORFは237アミノ酸残基(配列番号8)からなる蛋白質をコードしていた。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、核に局在が認められた(実施例4)。

#### [0029]

この蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、ヒト仮想蛋白質KIAAO276(アクセション番号BAA134O5)と類似性を有していた。図1に、クローン(D)がコードするヒト蛋白質と、ヒト仮想蛋白質KIAAO276のアミノ酸配列の比較を示す。一はギャップを、\*はこの発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. はこの発明の蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。全領域にわたって、69.6%の相同性を有していた。

#### [0030]

クローン(D) cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、90%以上の相同性を有するもの(アクセション番号A75334、特許WO9401548)が、またESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AA099966)が登録されていたが、いずれも部分配列なのでクローン(D)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

#### (E) HP10560

ヒト骨肉腫細胞株Saos-2cDNAライブラリーから得られたクローンHP10560のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、147bpの5、非翻訳領域、324bpのORF、445bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号9)。ORFは107アミノ酸残基(配列番号10)からなる蛋白質をコードしていた。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、細胞全体に認められた(実施例4)。

#### [0031]

クローン(E)cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ

、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号 C17870)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(E)がコードす る蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

#### (F) HP10561

ヒト胃癌 c D N A ライブラリーから得られたクローンH P 1 0 5 6 1 の c D N A インサートの全塩基配列を決定したところ、5 0 b p の 5 非翻訳領域、6 8 1 b p の O R F 、2 7 1 b p の 3 非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号 1 1)。O R F は 2 2 6 アミノ酸残基(配列番号 1 2)からなる蛋白質をコードしており、インビトロ翻訳の結果、O R F から予想される分子量 2 2 、5 8 1 より大きい 2 9 k D a の翻訳産物が生成した(実施例 2)。この蛋白質とG F P との融合蛋白質は、核小体に局在が認められた(実施例 4)。

#### [0032]

クローン(F) c DNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号W84353)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(F)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

#### (G) HP10562

ヒト骨肉腫細胞株Saos-2cDNAライブラリーから得られたクローンHP10562のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、267bpの5′非翻訳領域、1188bpのORF、298bpの3′非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号13)。ORFは395アミノ酸残基(配列番号14)からなる蛋白質をコードしており、インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量43,405より大きい48kDaの翻訳産物が生成した(実施例2)。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、粒子状の発現と細胞全体に弱く発現が認められた(実施例4)。

### [0033]

この蛋白質のアミノ酸配列を用いてプロテインデータベースを検索したところ、ヒト塩基性ロイシンジッパー蛋白質LZIP(アクセション番号BAA13405)と類似性を有していた。図2に、クローン(G)がコードするヒト蛋白質

と、ヒト塩基性ロイシンジッパー蛋白質LZIPのアミノ酸配列の比較を示す。 ーはギャップを、\*はこの発明の蛋白質と同一アミノ酸残基を、. はこの発明の 蛋白質と類似アミノ酸残基をそれぞれ表す。中間領域206アミノ酸残基におい て、43.7%の相同性を有していた。

#### [0034]

クローン(G) c D N A の塩基配列を用いてG e n B a n k を検索したところ、E S T の中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号 A A 2 O 3 1 1 O)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(G)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

#### (H) HP10564

ヒト骨肉腫細胞株Saos-2cDNAライブラリーから得られたクローンHP10564のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、53bpo5'非翻訳領域、69bpoORF、546bpo3'非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号17)。ORFは<math>22Pミノ酸残基(配列番号16)からなる蛋白質をコードしていた。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、細胞全体に発現が認められた(実施例4)。

#### [0035]

クローン(H)cDNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AI879105)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(H)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

### (I) HP10569

ヒト類表皮癌細胞株KBcDNAライブラリーから得られたクローンHP10569のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、26bpの5'非翻訳領域、213bpのORF、40bpの3'非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号17)。ORFは70アミノ酸残基(配列番号18)からなる蛋白質をコードしており、インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量8,691とほぼ同じ9kDaの翻訳産物が生成した(実施例2)。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、細胞全体に発現が認められた(実施例4)。



クローン(I) c DNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号AI376841)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(I)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

#### (J) HP10601

ヒトフィブロサルコーマ細胞株HT-1080cDNAライブラリーから得られたクローンHP10601のcDNAインサートの全塩基配列を決定したところ、90bpの5、非翻訳領域、2088bpのORF、1189bpの3、非翻訳領域からなる構造を有していた(配列番号19)。ORFは695アミノ酸残基(配列番号20)からなる蛋白質をコードしており、インビトロ翻訳の結果、ORFから予想される分子量76、105より大きい81kDaの翻訳産物が生成した(実施例2)。この蛋白質とGFPとの融合蛋白質は、核あるいは粒子状の発現が認められた(実施例4)。

#### [0037]

クローン(J) c DNAの塩基配列を用いてGenBankを検索したところ、ESTの中に、90%以上の相同性を有するもの(例えば、アクセション番号R97122)が登録されていたが、部分配列なのでクローン(J)がコードする蛋白質と同じ蛋白質をコードしているかどうかは判定できない。

# 実施例2:インビトロ翻訳による蛋白質合成

実施例1で単離したcDNAを有するプラスミドベクターを用いて、 $T_N$ Tウサギ網状赤血球溶解物キット(プロメガ社製)によるインビトロ転写/翻訳を行なった。この際 [ $^{35}$ S] メチオニンを添加し、発現産物をラジオアイソトープでラベルした。いずれの反応もキットに付属のプロトコールに従って行なった。

#### [0038]

具体的な方法は次のとおりである。プラスミド  $2\mu$  g を、 $T_N$  T ウサギ網状赤血球溶解物 1 2.  $5\mu$  1、緩衝液(キットに付属) 0 .  $5\mu$  1、アミノ酸混合液(メチオニンを含まない)  $2\mu$  1、[ $^{35}$  S] メチオニン(アマーシャム社)  $2\mu$  1(0 . 37MB  $q/\mu$  1)、T7RNAポリメラーゼ0 .  $5\mu$  1、RNa s i

n 2 0 Uを含む総量 2 5  $\mu$  1 の反応液中で 3 0  $\mathbb C$ 、 9 0 分間反応させた。反応液 3  $\mu$  1 に S D S サンプリングバッファー(1 2 5 m M トリス塩酸緩衝液、 p H 6 . 8、1 2 0 m M 2 - メルカプトエタノール、 2 % S D S 溶液、 0 . 0 2 5 % ブロモフェノールブルー、 2 0 % グリセロール) 2  $\mu$  1 を加え、 9 5  $\mathbb C$  3 分間加熱処理した後、 S D S - ポリアクリルアミドゲル電気泳動にかけた。 オートラジオグラフィーを行ない、 翻訳産物の分子量を求めた。

実施例3:COS7細胞による発現

実施例1で単離した c D N A を保有する発現ベクターによって形質転換した大勝菌を100μg/m1アンピシリン含有2×YT培地2m1中で37℃2時間培養した後、ヘルパーファージM13KO7(50μ1)を添加し、37℃で一晩培養した。遠心によって分離した上澄からポリエチレングリコール沈殿によって一本鎖ファージ粒子を得た。これを100μ1の1mMトリスー0.1mMEDTA、pH8(TE)に懸濁した。

## [0039]

サル腎臓由来培養細胞COS7は、10%ウシ胎児血清を含むダルベッコ改変イーグル(DMEM)培地中、 $5\%CO_2$ 存在下、37で培養した。 $1\times10^5$ 個のCOS7細胞を6穴プレート(ヌンク社、穴の直径3cm)に植え、 $5\%CO_2$ 存在下、37℃で22時間培養した。培地除去後、リン酸緩衝液で細胞表面を洗浄し、さらに50mMトリス塩酸(pH7.5)を含むDMEM(TDMEM)で再度洗浄した。この細胞に一本鎖ファージ懸濁液 $1\mu1$ 、DMEM培地0.6m1、TRANSFECTAM $^{TM}$ (IBF社) $3\mu1$ を懸濁したものを添加し、 $5\%CO_2$ 存在下、37℃で3時間培養した。サンプル液を除去後、TDMEMを加で細胞表面を洗浄し、10%ウシ胎児血清含有DMEMを1穴あたり2m1加え、 $5\%CO_2$ 存在下、37℃にて2日間培養した。培地を[35S]システインあるいは[35S]メチオニンを含む培地に交換した後、1時間培養した。遠心分離によって、培地と細胞を分けたあと、細胞画分の蛋白質をSDS-PAGEにかけた。

実施例4:緑色蛍光蛋白質(GFP)融合蛋白質の発現

EcoRI認識部位を付加した翻訳開始コドンから始まる26merのセンスプ

ライマーとBamHI認識部位をを付加した停止コドンまでを含む26merのアンチセンスプライマーを用い、目的蛋白質をコードするcDNAを鋳型としてPCRにより翻訳領域を増幅した。PCR産物をEcoRIとBamHIで消化し、GFP融合蛋白質発現用ベクターpEGFP-N1 (Clontec社製)のEcoRI-BamHI部位に挿入した。塩基配列を確認した後、得られた融合遺伝子発現ベクターを実施例3に記載の方法によりCOS7細胞にトランスフェクトした。蛍光顕微鏡により緑色蛍光の分布を観察し、目的蛋白質の局在部位を調べた

#### 実施例5:抗体の作製

EcoRI認識部位を付加した翻訳開始コドンから始まる26merのセンスプ ライマーとSa1I認識配列を付加した停止コドンまでを含む26merのアンチ センスプライマーを用い、各cDNAを鋳型としてPCRにより翻訳領域を増幅 した。PCR産物をEcoRIとSalIで消化し、pGEX-5X-1(ファ ルマシア社製)のEcoRIとSa1I部位に挿入した。塩基配列を確認した後 、宿主大腸菌JM109の形質転換を行った。LB培地中で37℃、5時間培養 し、IPTGを最終濃度が0.4mMになるように加え、 さらに37℃で4時間 培養した。菌体を遠心により分離し、溶解溶液(50mM TrisーHCl p H7. 5、1 mM EDTA、0. 2 mMPMF) に溶かし、一度-80℃で凍 結させ融解させた後、超音波破砕を行った。10,000xgで30分遠心し、 上清にグルタチオンセファロース4Bを加え、4℃で1時間インキュベートした 。ビーズを十分洗浄した後、溶出溶液(50mM Tris-HCl pH7.5 、50mMグルタチオン)で融合蛋白質を溶出した。得られた融合蛋白質を抗原 として家兔に常法により免疫を行い抗血清を得た。抗血清はまず、40%飽和硫 安沈殿画分をGSTアフィニティーカラムによりGST抗体を除いた。素通り画 分をさらにGST融合蛋白質の抗原カラムにより精製した。

#### [0040]

#### 【発明の効果】

以上詳しく説明したとおり、この出願によって、新規な精製ヒト蛋白質、これ らの蛋白質をコードしているDNA断片、このDNA断片の発現ベクター、この 発現ベクターによる形質転換細胞、およびこの蛋白質に対する抗体が提供される。この出願によって提供される蛋白質は、いずれも細胞内で機能している蛋白質と考えられるため、細胞内ターゲット蛋白質として、対応するレセプターやリガンドの検出、新しい低分子医薬のスクリーニングなどに利用できる。またこの蛋白質に対する抗体を作製するための抗原として用いることができる。この出願によって提供されるDNA断片は、遺伝子診断用プローブや遺伝子治療用遺伝子源として用いることができる。また、このDNA断片を用いることにより、この蛋白質を大量に発現することができる。これら遺伝子を導入してこの蛋白質を発現させた細胞は、この蛋白質の修飾型を得るのに利用できる。この出願によって提供される抗体は、この発明の蛋白質の検出、定量、精製などに利用できる。

[0041]

#### 【配列表】

SEQUENCE LISTING

<110> Japan Science and Technology Corporation

<120> Human Proteins and cDNAs thereof (8)

<130> NP00037-YS

<140>

<141>

<160> 20

<170> PatentIn Ver. 2.1

<210> 1

<211> 1354

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (133)..(870)

<400> 1

accecteece eteceogeg tacettgeae tttteteect ecetgeece tetegagtee 60

acceteggg cettetgeee etgategett ggtttteett geagtegeet getgetgteg 120

tcgggaggaa ag atg aat ggg agg gct gat ttt cga gag ccg aat gca gag 171 Met Asn Gly Arg Ala Asp Phe Arg Glu Pro Asn Ala Glu

> 1 5 10

gtt cca aga cca att ccc cac ata ggg cct gat tac att cca aca gag 219 Val Pro Arg Pro Ile Pro His Ile Gly Pro Asp Tyr Ile Pro Thr Glu 15 20 25

gaa gaa agg aga gtc ttc gca gaa tgc aat gat gaa agc ttc tgg ttc 267 Glu Glu Arg Arg Val Phe Ala Glu Cys Asn Asp Glu Ser Phe Trp Phe 30 35 40 45

aga tct gtg cct ttg gct gca aca agt atg ttg att act caa gga tta 315 Arg Ser Val Pro Leu Ala Ala Thr Ser Met Leu Ile Thr Gln Gly Leu 50 55 60

att agt aaa gga ata ctt tca agt cat ccc aaa tat ggt tcc atc cct 363

	Pro	Ile	Ser	Gly	Tyr	Lys	Pro	His	Ser	Ser	Leu	He	Gly	Lys	Ser	He
			<b>7</b> 5					70					65			
411	tct	ctt	aaa	gga	gct	ttt	tac	gga	atg	atc	tgt	gct	ctt	ata	ctt	aaa
	Ser	Leu	Lys	Gly	Ala	Phe	Tyr	Gly	Met	Ile	Cys	Ala	Leu	Ile	Leu	Lys
				90					85					80		
459	ссс	tcc	aat	gaa	ctt	aaa	aag	ttc	aaa	gag	caa	tgc	act	aaa	gtg	tat
	Pro	Ser	Asn	Glu	Leu	Lys	Lys	Phe	Lys	Glu	Gln	Cys	Thr	Lys	Val	Tyr
					105					100					95	
507	cct	cca	tca	tct	cga	cga	gca	caa	gga	tca	cga	tta	gct	gaa	gga	ctt
	Pro	Pro	Ser	Ser	Arg	Arg	Ala	Gln	Gly	Ser	Arg	Leu	Ala	Glu	Gly	Leu
	125					120					115					110
555		ggt														
	Gln	Gly	Ser	Val	Ser	Ser		Tyr	Lys	Ser	Lys		Tyr	Tyr	His	Gly
		140					135					130				
200	4		- 4													
603		ctt														
	Pro	Leu		GIU	116	ASI	ASP		Ala	Pro	Ser	Inr		Pne	Ser	Ser
			155					150					145			
CE 1	200	-at	<b>t</b> a <b>t</b>	~0.0	224	0 t ~	+0+	+ - +	a+	440		a++			404	aa t
651		gct							_							
	PIU	Ala	Sei		#211	Met	Ser	Sel		rne	PIO	Tie	Pro		1 91	піѕ
				170					165					160		
699	T 2 2	ctt	220		m2 +	cct	ar.	<b>C</b> 2 2 2	at c	2++	cat	go t	20t	2++	ac+	act
UJJ		Leu														
	GIU	LCu	UOII	110	пор	1 1 0	u + y	OIM	4 07 1	110	TTTO	$^{V}$ 2 $^{L}$	TILL	IIC	O T J	TILL

185

235

175 180

225

gaa	agt	cct	aaa	aga	aaa	aat	att	aca	tat	gag	gaa	tta	agg	aat	aag	747
Glu	Ser	Pro	Lys	Arg	Lys	Asn	Ile	Thr	Tyr	Glu	Glu	Leu	Arg	Asn	Lys	
190					195					200					205	
aac	aga	gag	tca	tat	gaa	gta	tct	tta	aca	caa	aag	act	gac	ссс	tca	<b>7</b> 95
Asn	Arg	Glu	Ser	Tyr	Glu	Val	Ser	Leu	Thr	Gln	Lys	Thr	Asp	Pro	Ser	
				210					215					220		
gtc	agg	cct	atg	cat	gaa	aga	gtg	cca	aaa	aaa	gaa	gtc	aaa	gta	aac	843
Val	Arg	Pro	Met	His	Glu	Arg	Val	Pro	Lys	Lys	Glu	Val	Lys	Val	Asn	

aag tat gga gat act tgg gat gag tga aaaattacat cattggacat

Lys Tyr Gly Asp Thr Trp Asp Glu

240
245

230

gaaggagttt caacatccag cttcatctag gtggtcatga ttacctgcat gctttgagct 950

cagcagcagt cttcataaac acatttaaaa caagatcctg ggtttttgtg gtttgacttc 1010

tatggtgttt taaaaaaaaca cagattttta gtgttaatat tgtgtaaatg tactcacctt 1070

agggattcat ttgaatgatg gtattatacc atgattgtat acagtttgtg aaattgtgc 1130

aagggcaaag ataactctta aaaaaccgtc gagattacaa tgctctagaa tcagcatata 1190

agaaaataaa tgatatctgc atgttgaatt ggggtggatg gggggagcaa gcataatttt 1250

taagtgtgaa getttgeate aagaaattat taaaaagett tttteecea gtattttetg 1310

tattatetta atgittatgg caaataaaat giaaaggaac atge

1354

<210> 2

<211> 245

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Met Asn Gly Arg Ala Asp Phe Arg Glu Pro Asn Ala Glu Val Pro Arg

1 5 10 15

Pro Ile Pro His Ile Gly Pro Asp Tyr Ile Pro Thr Glu Glu Glu Arg

20 25 30

Arg Val Phe Ala Glu Cys Asn Asp Glu Ser Phe Trp Phe Arg Ser Val

35 40 45

Pro Leu Ala Ala Thr Ser Met Leu Ile Thr Gln Gly Leu Ile Ser Lys

50 55 60

Gly Ile Leu Ser Ser His Pro Lys Tyr Gly Ser Ile Pro Lys Leu Ile

65 70 75 80

Leu Ala Cys Ile Met Gly Tyr Phe Ala Gly Lys Leu Ser Tyr Val Lys

85 90 95

Thr Cys Gln Glu Lys Phe Lys Lys Leu Glu Asn Ser Pro Leu Gly Glu

100 105 110

Ala Leu Arg Ser Gly Gln Ala Arg Arg Ser Ser Pro Pro Gly His Tyr

115 120 125

Tyr Gln Lys Ser Lys Tyr Asp Ser Ser Val Ser Gly Gln Ser Ser Phe

130 135 140

Val Thr Ser Pro Ala Ala Asp Asn Ile Glu Met Leu Pro His Tyr Glu

145 150 155 160

Pro Ile Pro Phe Ser Ser Ser Met Asn Glu Ser Ala Pro Thr Gly Ile

165 170 175

Thr Asp His Ile Val Gln Gly Pro Asp Pro Asn Leu Glu Glu Ser Pro

180 185 190

Lys Arg Lys Asn Ile Thr Tyr Glu Glu Leu Arg Asn Lys Asn Arg Glu

195 200 205

Ser Tyr Glu Val Ser Leu Thr Gln Lys Thr Asp Pro Ser Val Arg Pro

210 215 220

Met His Glu Arg Val Pro Lys Lys Glu Val Lys Val Asn Lys Tyr Gly

225 230 235 240

Asp Thr Trp Asp Glu

245

⟨210⟩ 3

**<211> 653** 

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (170)..(502)

**<400> 3** 

cagaagaggt agggcgccgc cgtgacagat tagtcctaaa gggaacgggg ttgttagttc 60

aat	tggc	tac	cgga	aaaa	ac c	aggc	tggg	c tg	ggcg	ccgc	cat	gaca	acc ;	gata	ccggaa	120
aagį	gCggį	gtc	gttc	cccc	Cg g	acago	ccct	a Cg	CCgg	caaa	ggt	ctcg			ag gcg ln Ala	
														1		
gcc	cta	gag	gtc	acc	gct	cgc	tac	tgt	ggC	Cgg	gag	ctg	gag	cag	tat	226
			Val													
	5		,	1		10	13-	0,7	<b>U-</b> J		15	2	U	<b>U</b>	-J-	
	0					10					10					
ggc	cag	tgt	gtg	gcg	gcc	aag	ccg	gaa	tcc	tgg	cag	cgg	gac	tgt	cac	274
Gly	Gln	Cys	Va 1	Ala	Ala	Lys	Pro	Glu	Ser	Trp	Gln	Arg	Asp	Cys	His	
20					25					30					35	
tac	ctt	aag	atg	agc	att	gcc	cag	tgc	aca	tcc	tcc	cac	cca	atc	atc	322
Tyr	Leu	Lys	Met	Ser	Ile	Ala	Gln	Cys	Thr	Ser	Ser	His	Pro	He	Ile	
				40					45					50		
cgc	cag	atc	cgc	cag	gcc	tgt	gct	cag	cct	ttt	gag	gcc	ttc	gag	gag	370
Arg	Gln	Ile	Arg	Gln	Ala	Cys	Ala	Gln	Pro	Phe	Glu	Ala	Phe	Glu	Glu	
			55					60					65			
tgt	ctt	cga	cag	aac	gag	gca	gct	gtg	ggc	aac	tgt	gca	gag	cat	atg	418
Cys	Leu	Arg	Gln	Asn	Glu	Ala	Ala	Val	Gly	Asn	Cys	Ala	Glu	His	Met	
		70					<b>7</b> 5					80				
cgc	cgc	ttc	ctg	cag	tgc	gct	gag	cag	gtg	cag	ccg	cca	cgc	tca	cct	466

Arg Arg Phe Leu Gln Cys Ala Glu Gln Val Gln Pro Pro Arg Ser Pro

85

95

gca act gtg gag gca cag cca ctt cct gcc tcc tga ggactcctct

Ala Thr Val Glu Ala Gln Pro Leu Pro Ala Ser

100 105 110

90

gacggcagga aaactggaca tgaatgactg ccccccgcc cctccctgc agagtggcca 572

gatggagtcc tgagccctgg acatgggccc ggctttcctg gatatcagga cttccaataa 632

ataaagactc tgtatactgg g

653

<210> 4

<211> 110

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 4

Met Gln Ala Ala Leu Glu Val Thr Ala Arg Tyr Cys Gly Arg Glu Leu

1 5 10 15

Glu Gln Tyr Gly Gln Cys Val Ala Ala Lys Pro Glu Ser Trp Gln Arg

20 25 30

Asp Cys His Tyr Leu Lys Met Ser Ile Ala Gln Cys Thr Ser Ser His

35 40 45

Pro Ile Ile Arg Gln Ile Arg Gln Ala Cys Ala Gln Pro Phe Glu Ala

50 55 60

Phe Glu Glu Cys Leu Arg Gln Asn Glu Ala Ala Val Gly Asn Cys Ala

65 70 75 80

Glu His Met Arg Arg Phe Leu Gln Cys Ala Glu Gln Val Gln Pro Pro

85

90

95

Arg Ser Pro Ala Thr Val Glu Ala Gln Pro Leu Pro Ala Ser

100 105 110

<210> 5

<211> 643

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (40)..(411)

<400> 5

gcggaagtac ggaccgtgaa ctggagtgga atcgcgact atg gga gct ccg ggg 54

Met Gly Ala Pro Gly

1 5

gga aag atc aac cgg ccc cga acg gag ctg aag aag aag ctg ttc aaa 102
Gly Lys Ile Asn Arg Pro Arg Thr Glu Leu Lys Lys Lys Leu Phe Lys
10 15 20

cgc cgg cgg gtg ttg aat cgg gag cgg cgt ctg agg cac cgg gtg gtc 150

Arg Arg Arg Val Leu Asn Arg Glu Arg Arg Leu Arg His Arg Val Val

25 30 35

5 30 35

ggg	gct	gtg	ata	gac	caa	ggg	ctg	atc	acg	cgg	cac	cac	ctc	aag	aag	198
Gly	Ala	Val	Ile	Asp	Gln	Gly	Leu	Ile	Thr	Arg	His	His	Leu	Lys	Lys	
		40					45					50				
cgg	gcg	tcc	agt	gca	cgt	gcc	aac	att	aca	ctg	tca	ggg	aag	aag	cgc	246
Arg	Ala	Ser	Ser	Ala	Arg	Ala	Asn	Ile	Thr	Leu	Ser	Gly	Lys	Lys	Arg	
	55					60					65					
aga	aaa	ctc	ctc	cag	cag	atc	cgg	ctt	gcc	cag	aaa	gag	aag	aca	gcc	294
Arg	Lys	Leu	Leu	Gln	Gln	Ile	Arg	Leu	Ala	Gln	Lys	Glu	Lys	Thr	Ala	
70					<b>7</b> 5				-	80					85	
atg	gaa	gtg	gaa	gcc	cct	tca	aag	cca	gcc	agg	act	agt	gaa	cca	cag	342
Met	Glu	Val	Glu	Ala	Pro	Ser	Lys	Pro	Ala	Arg	Thr	Ser	Glu	Pro	Gln	
				90					95					100		
-														atg		390
Leu	Lys	Arg		Lys	Lys	Thr	Lys		Pro	Gln	Asp	Val	Glu	Met	Lys	
			105					110					115			
						taa	accı	tctto	ca o	ctaga	aagat	tt c1	caa	ctgga	3.	441
Asp	Leu	Glu	Asp	Glu	Ser											
		120						-								
gcca	igcci	itc a	igact	cagi	ig gt	tgti	tcag	g agg	gacti	ttga	caaa	agca	ag ;	gccc	cttttc	501
4-	. 4	4	.44	. 4 4		. 4 4									. 4 4 4	<b>501</b>
acto	tcca	iga T	.ttcc	CCC1	ta co	taat	ggcc	tac	ctgac	cctc	ccci	agag	gg	atgto	ctttgg	561
~~~		-00 -	+ ~ -	\o			· <b>4</b> =			<b></b> -	4.4.		- <b>4</b>	4		001
gagg	gaag	saa g	glac	agaa	ig aa	agal	rraga	gaa	ıgggı	CCC	teta	igcag	tc :	aacto	ccattt	621

gtaataaagc cctagcactc tg

643

<210> 6

<211> 123

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 6

Met Gly Ala Pro Gly Gly Lys Ile Asn Arg Pro Arg Thr Glu Leu Lys

1 5 10 15

Lys Lys Leu Phe Lys Arg Arg Arg Val Leu Asn Arg Glu Arg Arg Leu

20 25 30

Arg His Arg Val Val Gly Ala Val Ile Asp Gln Gly Leu Ile Thr Arg

35 40 45

His His Leu Lys Lys Arg Ala Ser Ser Ala Arg Ala Asn Ile Thr Leu

50 55 60

Ser Gly Lys Lys Arg Arg Lys Leu Leu Gln Gln Ile Arg Leu Ala Gln

65 70 75 80

Lys Glu Lys Thr Ala Met Glu Val Glu Ala Pro Ser Lys Pro Ala Arg

85 90 95

Thr Ser Glu Pro Gln Leu Lys Arg Gln Lys Lys Thr Lys Ala Pro Gln

100 105 110

Asp Val Glu Met Lys Asp Leu Glu Asp Glu Ser

115 120

<210> 7

**<211> 1293** 

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (306)..(1019)

<400> 7

gttaggctga gcctcttgct tgctgtgact ggtggagctg ccgcgctgtc cgcgttatct 60

cctcccggtg agaacgaacc gcagtgtcca ccggcgagga gccagccctg tcccggtcag 120

agaaagacga cgaggatacc tgggagcggg cggcggccgg gctgggccgc gccggtgcgg 180

gctggcgact ctgctcctcc gcttgctgct gtctctggga actgggtgcc agcgctgagg 240

ggcttccagc ggacagggac ccccttcccc ggctcccctg cccaccctgc cggggagggc 300

ggaag atg ccg gtg aag aag aag aaa tcc cct ggg gtg gca gca gca 350 Met Pro Val Lys Lys Arg Lys Ser Pro Gly Val Ala Ala Ala

> 1 5 10 15

gta gcg gaa gac gga ggc ctc aaa aag tgt aaa atc tcc agc tat tgc 398 Val Ala Glu Asp Gly Gly Leu Lys Lys Cys Lys Ile Ser Ser Tyr Cys 20

25

aga tcc caa ccc cct gct aga cta ata agt gga gag gaa cat ttt tca 446

30

Arg	Ser	Gln	Pro	Pro	Ala	Arg	Leu	Ile	Ser	Gly	Glu	Glu	His	Phe	Ser	
			35					40					45			
agc	aag	aag	tgc	ctg	gct	tgg	ttt	tat	gaa	tat	gca	ggt	cct	gat	gaa	494
Ser	Lys	Lys	Cys	Leu	Ala	Trp	Phe	Tyr	Glu	Tyr	Ala	Gly	Pro	Asp	Glu	
		50					55					60				
gtt	gta	ggg	cca	gaa	gga	atg	gaa	aaa	ttt	tgt	gaa	gac	att	ggt	gtt	542
Val	Val	Gly	Pro	Glu	Gly	Met	Glu	Lys	Phe	Cys	Glu	Asp	Ile	Gly	Val	
	65					70					<b>7</b> 5					
gaa	cct	gaa	aat	att	att	atg	tta	gtt	tta	gcg	tgg	aaa	ttg	gag	gct	590
Glu	Pro	Glu	Asn	Ile	Ile	Met	Leu	Val	Leu	Ala	Trp	Lys	Leu	Glu	Ala	
80					85					90					95	
gaa	agc	atg	gga	ttt	ttt	acc	aag	gaa	gaa	tgg	tta	aag	gga	atg	act	638
Glu	Ser	Met	Gly	Phe	Phe	Thr	Lys	Glu	Glu	Trp	Leu	Lys	Gly	Met	Thr	
				100					105					110		
tca	tta	cag	tgt	gac	tgc	aca	gaa	aag	tta	caa	aac	aaa	ttt	gac	ttt	686
Ser	Leu	Gln	Cys	Asp	Cys	Thr	Glu	Lys	Leu	Gln	Asn	Lys	Phe	Asp	Phe	
			115					120					125			
ttg	cgc	tca	cag	ttg	aat	gat	att	tcg	tca	ttt	aag	aat	atc	tac	aga	734
Leu	Arg	Ser	Gln	Leu	Asn	Asp	Ile	Ser	Ser	Phe	Lys	Asn	Ile	Tyr	Arg	
		130					135					140				
tat	gcc	ttt	gat	ttt	gca	agg	gat	aaa	gat	cag	aga	agc	ctt	gat	att	782

Tyr Ala Phe Asp Phe Ala Arg Asp Lys Asp Gln Arg Ser Leu Asp Ile

145

150

155

gat	act	gct	aaa	tct	atg	tta	gct	ctt	ctg	ctt	ggg	agg	aca	tgg	cca	830
Asp	Thr	Ala	Lys	Ser	Met	Leu	Ala	Leu	Leu	Leu	Gly	Arg	Thr	Trp	Pro	
160					165					170					175	
ctg	ttt	tca	gta	ttt	tac	cag	tac	ctg	gag	caa	tca	aag	tat	cgt	gtt	878
Leu	Phe	Ser	Val	Phe	Tyr	Gln	Tyr	Leu	Glu	Gln	Ser	Lys	Tyr	Arg	Val	
				180					185					190		
atg	aac	aaa	gat	caa	tgg	tac	aat	gta	tta	gaa	ttc	agc	aga	aca	gtc	926
Met	Asn	Lys	Asp	Gln	Trp	Tyr	Asn	Val	Leu	Glu	Phe	Ser	Arg	Thr	Val	
			195					200	٠				205			
cat	gct	gat	ctt	agt	aac	tat	gat	gaa	gat	ggt	gct	tgg	cct	gtt	ctt	974
His	Ala	Asp	Leu	Ser	Asn	Tyr	Asp	Glu	Asp	Gly	Ala	Trp	Pro	Val	Leu	
		210					215					220		~		
ctt	gat	gaa	ttt	gtt	gag	tgg	caa	aaa	gtc	cgt	cag	aca	tca	tag		1019
Leu	Asp	Glu	Phe	Val	Glu	Trp	Gln	Lys	Val	Arg	Gln	Thr	Ser			
	225					230					235					
caag	aact	at g	tgaa	gaaa	a tg	caaa	cctt	tca	atto	cca	cgtg	tata	ıca a	agcta	atgtg	1079
atga	gggg	ga a	aaaa	atco	a ac	gggt	gcat	ttt	catt	cat	atga	aaga	ict 1	ctca	tagta	1139
cttt	tttt	tc c	tttt	ttta	a ag	gagg	tttt	tct	tgtt	aca	tgtg	atgg	gc a	ttga	gccac	1199
acct	cttc	tt a	gact	gaat	a tt	gaag	tttt	tgt	tttg	agt	tatg	ttta	ta a	catt	tattt	1259

#### cagaacaata aagattcaga tttgtgacaa aggc

1293

<210> 8

⟨211⟩ 237

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 8

Met Pro Val Lys Lys Arg Lys Ser Pro Gly Val Ala Ala Ala Val

1 5 10 15

Ala Glu Asp Gly Gly Leu Lys Lys Cys Lys Ile Ser Ser Tyr Cys Arg

20 25 30

Ser Gln Pro Pro Ala Arg Leu Ile Ser Gly Glu Glu His Phe Ser Ser

35 40 45

Lys Lys Cys Leu Ala Trp Phe Tyr Glu Tyr Ala Gly Pro Asp Glu Val

50 55 60

Val Gly Pro Glu Gly Met Glu Lys Phe Cys Glu Asp Ile Gly Val Glu

65 70 75 80

Pro Glu Asn Ile Ile Met Leu Val Leu Ala Trp Lys Leu Glu Ala Glu

85 90 95

Ser Met Gly Phe Phe Thr Lys Glu Glu Trp Leu Lys Gly Met Thr Ser

100 105 110

Leu Gln Cys Asp Cys Thr Glu Lys Leu Gln Asn Lys Phe Asp Phe Leu

115 120 125

Arg Ser Gln Leu Asn Asp Ile Ser Ser Phe Lys Asn Ile Tyr Arg Tyr

130 135 140

Ala Phe Asp Phe Ala Arg Asp Lys Asp Gln Arg Ser Leu Asp Ile Asp

235

145 150 155 160 Thr Ala Lys Ser Met Leu Ala Leu Leu Cly Arg Thr Trp Pro Leu 165 Phe Ser Val Phe Tyr Gln Tyr Leu Glu Gln Ser Lys Tyr Arg Val Met 180 185 190 Asn Lys Asp Gln Trp Tyr Asn Val Leu Glu Phe Ser Arg Thr Val His 195 200 205 Ala Asp Leu Ser Asn Tyr Asp Glu Asp Gly Ala Trp Pro Val Leu Leu 210 215 220

Asp Glu Phe Val Glu Trp Gln Lys Val Arg Gln Thr Ser

230

<210> 9

225

<211> 916

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (148)..(471)

<400> 9

teteageage tgtetttete gegeeeactg geeggtetet cetetteece geagttgeet 120

ccttctctgc ctgcctgggt ggccgcc atg ggc cgg aag cgg ctc atc act gat 174

# Met Gly Arg Lys Arg Leu Ile Thr Asp 1 5

tcc	tac	ccg	gtt	gtg	aag	agg	agg	gag	ggg	ccc	gct	ggg	cac	agc	aag	222
Ser	Tyr	Pro	Val	Val	Lys	Arg	Arg	Glu	Gly	Pro	Ala	Gly	His	Ser	Lys	
10					15					20					25	
ggg	gag	ctg	gca	ссс	gag	cta	ggg	gag	gag	ссс	cag	ссс	cgc	gac	gag	270
Gly	Glu	Leu	Ala	Pro	Glu	Leu	Gly	Glu	Glu	Pro	Gln	Pro	Arg	Asp	Glu	
				30					35					40		
gag	gaa	gCg	gag	ctg	gag	ctg	ctg	agg	cag	ttt	gac	ctg	gcc	tgg	cag	318
Glu	Glu	Ala	Glu	Leu	Glu	Leu	Leu	Arg	Gln	Phe	Asp	Leu	Ala	Trp	Gln	
			<b>4</b> 5					50					55			
tac	ggg	ссс	tgc	acc	ggg	atc	aca	cgg	ctg	cag	cgc	tgg	tgt	cgg	gcc	366
Tyr	Gly	Pro	Cys	Thr	Gly	Ile	Thr	Arg	Leu	Gln	Arg	Trp	Cys	Arg	Ala	
		60					65					70				
aag	cag	atg	ggc	ttg	gag	cct	ссс	cca	gag	gtg	tgg	cag	gtg	ctg	aag	414
Lys	Gln	Met	Gly	Leu	Glu	Pro	Pro	Pro	Glu	Val	Trp	Gln	Val	Leu	Lys	
	<b>7</b> 5					80					85					
acc	cac	ссс	gga	gac	ссс	cgc	ttc	cag	tgc	agt	ctc	tgg	cat	ctc	tat	462
Thr	His	Pro	Gly	Asp	Pro	Arg	Phe	Gln	Cys	Ser	Leu	Trp	His	Leu	Tyr	
90					95					100					105	
ссс	cta	tga	ggca	accad	gta	agao	ctc	t go	ccti	tagct	tcto	ettge	ctca			511

Pro Leu

tgcggaggaa cccttggcag gcagaacctg gaggtgtcag aggctcaact cctccatcta 631
accagcaggc tcccagagtc cccggaagag cctgcgcagc tgaagcagag tgcttctaga 691
tggagagtgg tcactggga aaaggacctg gcatcacct tccaatacct gctgcctgtc 751
tccctgaccc atgatctggc aagttaggca cagtcagaca tggacagttg atccatgagg 811
aaaagatgct ctcccaccta aggccaggaa tctgagaga ggactggctg agctcccagg 871
gcaaggggtt cactaatgct tatcaataaa gaatattgag cctgg 916

<210> 10

<211> 107

<212> PRT

<213> Homo sapiens

**<400>** 10

Met Gly Arg Lys Arg Leu Ile Thr Asp Ser Tyr Pro Val Val Lys Arg

1 5 10 15

Arg Glu Gly Pro Ala Gly His Ser Lys Gly Glu Leu Ala Pro Glu Leu

20 25 30

Gly Glu Glu Pro Gln Pro Arg Asp Glu Glu Glu Ala Glu Leu Glu Leu

35 40 45

Leu Arg Gln Phe Asp Leu Ala Trp Gln Tyr Gly Pro Cys Thr Gly Ile

<210> 11

⟨211⟩ 1002

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (51)..(731)

<400> 11

ctattttctc acctggttcc cgcggcgagc cagcggcagc ggcggcggcg atg aga 56

Met Arg

1

cag aag cac tac ctt gag gct gca gcg cgg gga ctg cac gac agc tgc 104 Gln Lys His Tyr Leu Glu Ala Ala Ala Arg Gly Leu His Asp Ser Cys

5 10 15

ccg ggc caa gcc cgc tac ctc ctt ctc ttt ctc ttt tac agc tgg gcc 152

Pro	Gly	Gln	Ala	Arg	Tyr	Leu	Leu	Leu	Phe	Leu	Phe	Tyr	Ser	Trp	Ala	
	20					25					30					
tac	act	tcg	tcg	cac	gat	gat	aag	agc	act	ttt	gaa	gaa	acg	tg t	cca	200
Tyr	Thr	Ser	Ser	His	Asp	Asp	Lys	Ser	Thr	Phe	Glu	Glu	Thr	Cys	Pro	
35					40					45					50	
tac	tgt	ttc	cag	ctg	ttg	gtt	ctg	gat	aac	tct	cga	gtg	cgt	ctc	aaa	248
Tyr	Cys	Phe	Gln	Leu	Leu	Val	Leu	Asp	Asn	Ser	Arg	Val	Arg	Leu	Lys	
				55					60					65		
ссс	aaa	gcc	agg	ttg	aca	ccc	aaa	ata	cag	aaa	ctt	ctt	aat	cga	gaa	296
Pro	Lys	Ala	Arg	Leu	Thr	Pro	Lys	He	Gln	Lys	Leu	Leu	Asn	Arg	Glu	
			70					<b>7</b> 5					80			
gcg	aga	aac	tat	aca	ctc	agt	ttt	aaa	gaa	gca	aaa	atg	gtg	aaa	aag	344
Ala	Arg	Asn	Tyr	Thr	Leu	Ser	Phe	Lys	Glu	Ala	Lys	Met	Val	Lys	Lys	
		85					90					95				
	aaa				_	_	_	_			_			_		392
Phe	Lys	Asp	Ser	Lys	Ser		Leu	Leu	Ile	Thr		Lys	Thr	Cys	Asn	
	100					105					110					
	aca															440
	Thr	Val	Lys	His		Gly	Lys	Ser	Arg		Phe	Val	Ser	Thr	Leu	
115					120					125					130	
	agc							_			_		_			488
Lys	Ser	Asn	Pro	Ala	Thr	Pro	Thr	Ser	Lys	Leu	Ser	Leu	Lys	Thr	Pro	

				135					140					145		
gag	aga	agg	act	gca	aac	cca	aat	cat	gac	atg	tct	ggc	tcg	aaa	ggc	536
Glu	Arg	Arg	Thr	Ala	Asn	Pro	Asn	His	Asp	Met	Ser	Gly	Ser	Lys	Gly	
			150					155					160			
aag	agc	cca	gca	tcg	gtt	ttc	aga	aca	cct	aca	tct	gga	cag	tca	gta	584
Lys	Ser	Pro	Ala	Ser	Va l	Phe	Arg	Thr	Pro	Thr	Ser	Gly	Gln	Ser	Val	
		165					170					175				
tct	act	tgc	tcc	tca	aag	aac	acc	agc	aaa	aca	aag	aaa	cac	ttc	tct	632
Ser	Thr	Cys	Ser	Ser	Lys	Asn	Thr	Ser	Lys	Thr	Lys	Lys	His	Phe	Ser	
	180					185					190					
caa	cta	aaa	atg	tta	ctt	agt	cag	aat	gaa	tcc	caa	aag	att	cca	aag	680
Gln	Leu	Lys	Met	Leu	Leu	Ser	Gln	Asn	Glu	Ser	Gln	Lys	Ile	Pro	Lys	
195					200					205					210	
gtg	gac	ttc	aga	aat	ttc	t ta	tct	tct	ctg	aag	ggt	gga	ctt	tta	aaa	728
Val	Asp	Phe	Arg	Asn	Phe	Leu	Ser	Ser	Leu	Lys	Gly	Gly	Leu	Leu	Lys	,
				215					220					225		
taa	gaaa	atgco	ctg a	atgto	aati	c tg	gaaac	ctaaa	a gti	tggta	ıaaa	caac	ettti	tta		781
aact	ctta	att c	atti	ttts	a ai	acat	ggaa	ı acı	agat	tctg	aats	caaa	ict 1	tttci	ttggca	841
•				<b></b>	,				<b></b>	0		,	<b></b> '			~
tcct	tcag	gtg t	ttat	gggg	a aa	a tac	ctca	ı tta	ıgtgt	tgaa	taco	etgaa	ac o	ctgco	ctacct	901

### cataggacag ctgtgaggat caaaaaatat atgaaagttc cttgtagata catatctata 961

gatatatatg tgtatgtata taaagataga tatatacatt g

1002

<210> 12

<211> 226

<212> PRT

<213> Homo sapiens

**<400>** 12

Met Arg Gln Lys His Tyr Leu Glu Ala Ala Arg Gly Leu His Asp

1 5 10 15

Ser Cys Pro Gly Gln Ala Arg Tyr Leu Leu Phe Leu Phe Tyr Ser

20 25 30

Trp Ala Tyr Thr Ser Ser His Asp Asp Lys Ser Thr Phe Glu Glu Thr

35 40 45

Cys Pro Tyr Cys Phe Gln Leu Leu Val Leu Asp Asn Ser Arg Val Arg

50 55 60

Leu Lys Pro Lys Ala Arg Leu Thr Pro Lys Ile Gln Lys Leu Leu Asn

65 70 75 80

Arg Glu Ala Arg Asn Tyr Thr Leu Ser Phe Lys Glu Ala Lys Met Val

85 90 95

Lys Lys Phe Lys Asp Ser Lys Ser Val Leu Leu Ile Thr Cys Lys Thr

100 105 110

Cys Asn Arg Thr Val Lys His His Gly Lys Ser Arg Ser Phe Val Ser

115 120 125

Thr Leu Lys Ser Asn Pro Ala Thr Pro Thr Ser Lys Leu Ser Leu Lys

130 135 140

Thr Pro Glu Arg Arg Thr Ala Asn Pro Asn His Asp Met Ser Gly Ser

145 150 155 160

Lys Gly Lys Ser Pro Ala Ser Val Phe Arg Thr Pro Thr Ser Gly Gln

165 170 175

Ser Val Ser Thr Cys Ser Ser Lys Asn Thr Ser Lys Thr Lys Lys His

180 185 190

Phe Ser Gln Leu Lys Met Leu Leu Ser Gln Asn Glu Ser Gln Lys Ile

195 200 205

Pro Lys Val Asp Phe Arg Asn Phe Leu Ser Ser Leu Lys Gly Gly Leu

210 215 220

Leu Lys

225

<210> 13

⟨211⟩ 1753

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (268)..(1455)

<400> 13

gcctttgttt acaaccctgc catgatctcc ctcttgcaaa agcgagggct acagaacagg 60

cattcaggag tcctgtgctc cagtcacagc cttttctgtt cttcagctag gagacaccaa 120

acc	ctca	gga	agat	ttac	ta t	agct	aaga	g aa	aact;	gcag	cag	aaag	ggc	gCgg	ctacct	180
act	tctt	aaa	ttcc	gttt	gt g	gacc	ctca	g ac	tctt	agtc	ccc	tact	ccc :	agat	acagcg	240
gcc	ctac	cgt	ggct	cctg	gc a	agaa	gc a	tg g	at c	tc g	ga a	tc c	ct g	ać c	tg ctg	294
							M	et A	sp L	eu G	ly I	le P	ro A	sp L	eu Leu	
								1				5				
gac	gcg	tgg	ctg	gag	ссс	cca	gag	gat	atc	ttc	tcg	aca	gga	tcc	gtc	342
Asp	Ala	Trp	Leu	Glu	Pro	Pro	Glu	Asp	Ile	Phe	Ser	Thr	Gly	Ser	Val	
10					15					20					25	
								-								
ctg	gag	ctg	gga	ctc	cac	tgc	ссс	cct	cca	gag	gtt	ccg	gta	act	agg	390
Leu	Glu	Leu	Gly	Leu	His	Cys	Pro	Pro	Pro	Glu	Val	Pro	Val	Thr	Arg	
				30					35					40		
cta	cag	gaa	cag	gga	ctg	caa	ggc	tgg	aag	tcc	ggt	ggg	gac	cgt	ggc	438
Leu	Gln	Glu	Gln	Gly	Leu	Gln	Gly	Trp	Lys	Ser	Gly	Gly	Asp	Arg	Gly	
			45					50					55			
tgt	ggc	ctt	caa	gag	agt	gag	cct	gaa	gat	ttc	ttg	aag	ctt	ttc	att	486
	~												Leu			
		60					65		_			70				
gat	ССС	aat	gag	gtg	tac	tgc	tca	gaa	gca	tct	cct	ggC	agt	gac	agt:	534
													Ser			JJ4
r	75		J - W	,	- J -	80	501	J - U	41 1 4	501	85	ury	Dei	иор	SCI	
	. 0					υ					ดอ					

ggc atc tct gag gac ccc tgc cat cca gac agt ccc cct gcc ccc agg

582

Gly	He	Ser	Glu	Asp	Pro	Cys	His	Pro	Asp	Ser	Pro	Pro	Ala	Pro	Arg	
90					95					100					105	
gca	acc	agt	tct	cct	atg	ctc	tat	gag	gtt	gtc	tat	gag	gca	ggg	gcc	630
Ala	Thr	Ser	Ser	Pro	Met	Leu	Tyr	Glu	Val	Val	Tyr	Glu	Ala	Gly	Ala	
				110					115					120		
ctg	gag	agg	atg	cag	ggg	gaa	act	ggg	cca	aat	gta	ggc	ctt	atc	tcc	678
Leu	Glu	Arg	Met	Gln	Gly	Glu	Thr	Gly	Pro	Asn	Val	Gly	Leu	Ile	Ser	
			125					130					135			
atc	cag	cta	gat	cag	tgg	agc	cca	gca	ttt	atg	gtg	cct	gat	tcc	tgc	726
Ile	Gln	Leu	Asp	Gln	Trp	Ser	Pro	Ala	Phe	Met	Va l	Pro	Asp	Ser	Cys	
		140					145					150				
atg	gtc	agt	gag	ctg	ссс	ttt	gat	gct	cat	gcc	cac	atc	ctg	ссс	aga	774
Met	Val	Ser	Glu	Leu	Pro	Phe	Asp	Ala	His	Ala	His	Ile	Leu	Pro	Arg	
	155					160					165					
gca	ggc	acc	gta	gcc	cca	gtg	ссс	tgt	aca	acc	ctg	ctg	ссс	tgt	caa	822
Ala	Gly	Thr	Val	Ala	Pro	Val	Pro	Cys	Thr	Thr	Leu	Leu	Pro	Cys	Gln	
170					175					180					185	
acc	ctg	ttc	ctg	acc	gat	gag	gag	aag	cgt	ctg	ctg	ggg	cag	gaa	ggg	870
Thr	Leu	Phe	Leu	Thr	Asp	Glu	Glu	Lys	Arg	Leu	Leu	Gly	Gln	Glu	Gly	
				190					195					200		
gtt	tcc	ctg	ссс	tct	cac	ctg	ссс	ctc	acc	aag	gca	gag	gag	agg	gtc	918
Val	Ser	Len	Pro	Ser	His	Len	Pro	Ĭ <b>6</b> 11	Thr	Ivs	Ala	Glu	Gln	Ara	Va I	

205

210

215

ctc	aag	aag	gtc	agg	agg	aaa	atc	cgt	aac	aag	cag	tca	gct	cag	gac	966
Leu	Lys	Lys	Val	Arg	Arg	Lys	Ile	Arg	Asn	Lys	Gln	Ser	Ala	Gln	Asp	
		220					225					230				
agt	cgg	cgg	cgg	aag	aag	gag	tac	att	gat	ggg	ctg	gag	agc	agg	gtg	1014
Ser	Arg	Arg	Arg	Lys	Lys	Glu	Tyr	Ile	Asp	Gly	Leu	Glu	Ser	Arg	Val	
	235					240					245					
gca	gcc	tgt	tct	gca	cag	aac	caa	gaa	tta	cag	aaa	aaa	gtc	cag	gag	1062
Ala	Ala	Cys	Ser	Ala	Gln	Asn	Gln	Glu	Leu	Gln	Lys	Lys	Val	Gln	Glu	
250					255					260					265	
ctg	gag	agg	cac	aac	atc	tcc	ttg	gta	gct	cag	ctc	cgc	cag	ctg	cag	1110
Leu	Glu	Arg	His	Asn	Ile	Ser	Leu	Val	Ala	Gln	Leu	Arg	Gln	Leu	Gln	
				270					275				-	280		
acg	cta	att	gct	caa	act	tcc	aac	aaa	gct	gcc	cag	acc	agc	act	tgt	1158
Thr	Leu	Ile	Ala	Gln	Thr	Ser	Asn	Lys	Ala	Ala	Gln	Thr	Ser	Thr	Cys	
			285					290					295			
gtt	ttg	att	ctt	ctt	ttt	tcc	ctg	gct	ctc	atc	atc	ctg	ccc	agc	ttc	1206
Val	Leu	Ile	Leu	Leu	Phe	Ser	Leu	Ala	Leu	Ile	Ile	Leu	Pro	Ser	Phe	
		300					305					310				
agt	cca	ttc	cag	agt	cga	cca	gaa	gct	ggg	tct	gag	gat	tac	cag	cct	1254
Ser	Pro	Phe	Gln	Ser	Arg	Pro	Glu	Ala	Gly	Ser	Glu	Asp	Tyr	Gln	Pro	
	315					320					325					

cac gga gtg act tcc aga aat atc ctg acc cac aag gac gta aca gaa	1302
His Gly Val Thr Ser Arg Asn Ile Leu Thr His Lys Asp Val Thr Glu	
330 335 340 345	
aat ctg gag acc caa gtg gta gag tcc aga ctg agg gag cca cct gga	1350
Asn Leu Glu Thr Gln Val Val Glu Ser Arg Leu Arg Glu Pro Pro Gly	
350 355 360	
gcc aag gat gca aat ggc tca aca agg aca ctg ctt gag aag atg gga	1398
Ala Lys Asp Ala Asn Gly Ser Thr Arg Thr Leu Leu Glu Lys Met Gly	
365 370 375	
ggg 22g cc2 2g2 ccc 2gt ggg cgc ctc cgg too gtg ctg ctg ctg	1.446
ggg aag cca aga ccc agt ggg cgc atc cgg tcc gtg ctg cat gca gat Gly Lys Pro Arg Pro Ser Gly Arg Ile Arg Ser Val Leu His Ala Asp	1446
380 385 390	
gag atg tga gctggaacag accttectgg cccacttect gateacaagg	1495
Glu Met	
395	
aatcctgggc ttccttatgg ctttgcttcc cactgggatt cctacttagg tgtctgccct	1555
caggggtcca aatcacttca ggacacccca agagatgtcc tttagtctct gcctgaggcc	1615
tagtctgcat ttgtttgcat atatgagagg gtacctcaaa tacttctgtt atgtatctgt	1675
gattttattt cttctttggg tatagggttg aggggaaata agttttgagt gagaaataaa	1735

cgttttagct gaaattgt

1753

<210> 14 <211> 395

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 14

Met Asp Leu Gly Ile Pro Asp Leu Leu Asp Ala Trp Leu Glu Pro Pro

1 5 10 15

Glu Asp Ile Phe Ser Thr Gly Ser Val Leu Glu Leu Gly Leu His Cys
20 25 30

Pro Pro Pro Glu Val Pro Val Thr Arg Leu Gln Glu Gln Gly Leu Gln
35 40 45

Gly Trp Lys Ser Gly Gly Asp Arg Gly Cys Gly Leu Gln Glu Ser Glu
50 55 60

Pro Glu Asp Phe Leu Lys Leu Phe Ile Asp Pro Asn Glu Val Tyr Cys
65 70 75 80

Ser Glu Ala Ser Pro Gly Ser Asp Ser Gly Ile Ser Glu Asp Pro Cys
85 90 95

His Pro Asp Ser Pro Pro Ala Pro Arg Ala Thr Ser Ser Pro Met Leu
100 105 110

Tyr Glu Val Val Tyr Glu Ala Gly Ala Leu Glu Arg Met Gln Gly Glu
115 120 125

Thr Gly Pro Asn Val Gly Leu Ile Ser Ile Gln Leu Asp Gln Trp Ser

130 135 140

Pro Ala Phe Met Val Pro Asp Ser Cys Met Val Ser Glu Leu Pro Phe
145 150 155 160

Asp	Ala	His	Ala	His	Ile	Leu	Pro	Arg	Ala	Gly	Thr	Val	Ala	Pro	Val
				165					170					175	
Pro	Cys	Thr	Thr	Leu	Leu	Pro	Cys	Gln	Thr	Leu	Phe	Leu	Thr	Asp	Glu
			180					185					190		
Glu	Lys	Arg	Leu	Leu	Gly	Gln	Glu	Gly	Val	Ser	Leu	Pro	Ser	His	Leu
		195					200					205			
Pro	Leu	Thr	Lys	Ala	Glu	Glu	Arg	Val	Leu	Lys	Lys	Val	Arg	Arg	Lys
	210					215					220				
Ile	Arg	Asn	Lys	Gln	Ser	Ala	Gln	Asp	Ser	Arg	Arg	Arg	Lys	Lys	Glu
225					230					235					240
Tyr	Ile	Asp	Gly	Leu	Glu	Ser	Arg	Val	Ala	Ala	Cys	Ser	Ala	Gln	Asn
				245					250					255	
Gln	Glu	Leu	Gln	Lys	Lys	Val	Gln	Glu	Leu	Glu	Arg	His	Asn	Ile	Ser
			260					265					270		
Leu	Va 1	Ala	Gln	Leu	Arg	Gln	Leu	Gln	Thr	Leu	Ile	Ala	Gln	Thr	Ser
		275					280					285			
Asn	Lys	Ala	Ala	Gln	Thr	Ser	Thr	Cys	Val	Leu	Ile	Leu	Leu	Phe	Ser
	290					295				•	300				
Leu	Ala	Leu	Ile	Ile	Leu	Pro	Ser	Phe	Ser	Pro	Phe	Gln	Ser	Arg	Pro
305					310					315					320
Glu	Ala	Gly	Ser	Glu	Asp	Tyr	Gln	Pro	His	Gly	Val	Thr	Ser	Arg	Asn
				325					330					335	
Ile	Leu	Thr	His	Lys	Asp	Val	Thr	Glu	Asn	Leu	Glu	Thr	Gln	Val	Val
			340					345					350		
Glu	Ser	Arg	Leu	Arg	Glu	Pro	Pro	Gly	Ala	Lys	Asp	Ala	Asn	Gly	Ser
		355					360					365			
Thr	Arg	Thr	Leu	Leu	Glu	Lys	Met	Gly	Gly	Lys	Pro	Arg	Pro	Ser	Gly
	370					375					380				
Arg	Ile	Arg	Ser	Val	Leu	His	Ala	Asp	Glu	Met					

385

390

395

<210> 15

<211> 668

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (54)..(122)

<400> 15

ctttcttcct tttggtgcga gcttgctgtg gtttttgctc tgggtcctct ggg atg 56

Met

1

gcg cct ggc tgt ggc cgc gtg gtc tct cac gca ggg gcg ccg ggc ggg 104 Ala Pro Gly Cys Gly Arg Val Val Ser His Ala Gly Ala Pro Gly Gly

10 15

gga acg cgg cca ccc tga gtctggtgag tcgactgcgg cggcctgtgt 152

Gly Thr Arg Pro Pro

20

5

ccgaagtgtc cggggccgtg aacaagggca gcggcctggc ctcaggcctg cgttcccacg 212

tttggaaacg gggagcttcg tcgattttgt ttacatcatc gactatgcca gggagttctc 272

cagataagcc tggttttatt ttcgtcagtg aaaaggcctt accgtataac tgactttatg 332
cttgccctgc ccccgtataa aataacttaa aagcagcgtg cctggttaca gctgtttcca 392
cgtgcggtgc tcgtcgggag tgatcaccta ccctacaggt ggaagatgga tgcctgaagt 452
gtagactgct gctagctgaa taccatctgg gagcataaag gtgacctgaa ggatgtcctt 512
ggtgaggatt ttgaaaattt gatcttcaca agagttgcct ggatcatttg aaatttctgg 572
gagtctgagg agtactgaca taattacctg ctggagtctg taaatacaca tttaagacag 632
tgaggatgtg aataaatata ttaatgcaaa aaaaac 668

<210> 16

⟨211⟩ 22

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 16

Met Ala Pro Gly Cys Gly Arg Val Val Ser His Ala Gly Ala Pro Gly

10

1 5

Gly Gly Thr Arg Pro Pro

20

15

<210> 17

⟨211⟩ 279

<212> DNA

<213> Homo sapiens

⟨220⟩

<221> CDS

<222> (27)..(239)

**<400> 17** 

atccctctcc acgacctcgg tcgagc atg ttc acc agg gcc cag gtg aga cgg 53

Met Phe Thr Arg Ala Gln Val Arg Arg

1 5

att ctg cag cgg gtg ccc ggg aag cag cga ttt ggc atc tac cgg ttc 101

Ile Leu Gln Arg Val Pro Gly Lys Gln Arg Phe Gly Ile Tyr Arg Phe

10 20 25

ctg ccc ttc ttt ttt gtc ctg gga gga acg atg gag tgg atc atg att 149
Leu Pro Phe Phe Phe Val Leu Gly Gly Thr Met Glu Trp Ile Met Ile
30 35 40

aaa gtg cgc gtg ggc cag gag acc ttc tat gat gtc tac cgt aga aaa 197 Lys Val Arg Val Gly Gln Glu Thr Phe Tyr Asp Val Tyr Arg Arg Lys

45 50 55

gcc tca gaa aga cag tat cag aga agg ctg gaa gat gaa tga 239
Ala Ser Glu Arg Gln Tyr Gln Arg Arg Leu Glu Asp Glu
60 65 70

gactgaactt cagcagtcaa taaagtcaat atgaattttt

279

⟨210⟩ 18

⟨211⟩ 70

<212> PRT

<213> Homo sapiens

**<400>** 18

Met Phe Thr Arg Ala Gln Val Arg Arg Ile Leu Gln Arg Val Pro Gly

1 5 10 15

Lys Gln Arg Phe Gly Ile Tyr Arg Phe Leu Pro Phe Phe Phe Val Leu

20 25 30

Gly Gly Thr Met Glu Trp Ile Met Ile Lys Val Arg Val Gly Gln Glu

35 40 45

Thr Phe Tyr Asp Val Tyr Arg Arg Lys Ala Ser Glu Arg Gln Tyr Gln

50 55 60

Arg Arg Leu Glu Asp Glu

65 70

<210> 19

⟨211⟩ 3367

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

/	9	9	1	>	$\sim$	DS
`	L	L	1	_	U	יטע

<222> (91)..(2178)

#### <400> 19

cagatatact gagtgagccc tgagaagcag tctcagatcc tgacggtgca gcagcccgca 60

gcctcagcca gggagtccca gccgctttca atg gag gag aag ccc ggc cag cca 114

Met Glu Glu Lys Pro Gly Gln Pro

1 5

cag cct cag cac cat cac agc cac cat ccg cac cat cac cct cag

Gln Pro Gln His His His Ser His His His Pro His His Pro Gln

10 15 20

cag cag cag cag cag cac cac cac cac cat tat tat ttc tac aac 210

Gln Gln Gln Gln Gln Pro His His His His Tyr Tyr Phe Tyr Asn
25 30 35 40

cac agc cac aac cac cac cac cat cat cac cag cag cct cac caa 258

His Ser His Asn His His His His His His Gln Gln Pro His Gln

45 50 55

tac ctg cag cat gga gcc gag ggc agc ccc aag gcc cag cca aag ccg 306

Tyr Leu Gln His Gly Ala Glu Gly Ser Pro Lys Ala Gln Pro Lys Pro

60 65 70

ctg aaa cat gag cag aaa cac acc ctc cag cag cac cag gaa acg ccg 354
Leu Lys His Glu Gln Lys His Thr Leu Gln Gln His Gln Glu Thr Pro
75 80 85

aag	aag	aaa	aca	ggc	tat	ggt	gaa	cta	aac	ggt	aat	gct	gga	gaa	aga	402
Lys	Lys	Lys	Thr	Gly	Tyr	Gly	Glu	Leu	Asn	Gly	Asn	Ala	Gly	Glu	Arg	
	90					95					100			-		
gaa	ata	tct	tta	aag	aac	ctg	agt	tct	gat	gaa	gcc	acc	aac	cct	att	450
Glu	Ιle	Ser	Leu	Lys	Asn	Leu	Ser	Ser	Asp	Glu	Ala	Thr	Asn	Pro	Ile	
105					110					115					120	
														ctg		498
Ser	Arg	Val	Leu		Gly	Asn	Gln	Gln	Val	Val	Asp	Thr	Ser	Leu	Lys	
		•		125					130					135		
														acc		546
Gln	Thr	Val		Ala	Asn	Thr	Phe	Gly	Lys	Ala	Gly	Ile	Lys	Thr	Lys	
			140					145					150			
														tct		594
Asn	Phe		Gin	Lys	Asn	Ser		Asp	Lys	Lys	Asn		Lys	Ser	Tyr	
		155					160					165				
				_			_		-		_			act		642
GIU		Lys	Ser	GIy	Glu		GIn	Ser	Val	Asp		Ser	ASP	Thr	He	
	170					175					180					
	0++		201		_+_	-+-		+	+	4.4	4	4-4	-44	4	4	000
														act		690
	116	LIO	АЅП	ч		vai	Inr	ASN	ASN		G1 <b>y</b>	ıyr	Tie	Thr		
185					190					195					200	

ggt	tat	atg	agt	aaa	gga	gca	gat	aat	gat	ggt	agt	gga	tct	gag	agc	738
Gly	Tyr	Met	Ser	Lys	Gly	Ala	Asp	Asn	Asp	Gly	Ser	Gly	Ser	Glu	Ser	
				205					210					215		
gga	tat	aca	act	cct	aaa	aaa	agg	aaa	gct	agg	cgc	aat	agt	gcc	aag	786
Gly	Tyr	Thr	Thr	Pro	Lys	Lys	Arg	L <b>y</b> s	Ala	Arg	Arg	Asn	Ser	Ala	Lys	
			220					225					230			
ggt	tgt	gaa	aac	ctt	aat	ata	gtg	cag	gac	aaa	ata	atg	caa	caa	gag	834
Gly	Cys	Glu	Asn	Leu	Asn	Ile	Val	Gln	Asp	Lys	Ile	Met	Gln	Gln	Glu	
		235					240					245				
acc	agt	gtc	cca	acc	t ta	aaa	cag	gga	ctt	gaa	act	ttc	aag	cct	gac	882
Thr	Ser	Val	Pro	Thr	Leu	Lys	Gln	Gly	Leu	Glu	Thr	Phe	Lys	Pro	Asp	
	250					255					260					
tat	agt	gaa	caa	aag	gga	aat	cga	gta	gat	ggt	tcg	aag	ссс	att	tgg	930
Tyr	Ser	Glu	Gln	Lys	Gly	Asn	Arg	Val	Asp	Gly	Ser	Lys	Pro	Ile	Trp	
265					270					275					280	
aag	tat	gaa	act	ggg	cct	gga	gga	aca	agt	cga	gga	aaa	cct	gct	gtg	978
Lys	Tyr	Glu	Thr	Gly	Pro	Gly	Gly	Thr	Ser	Arg	Gly	Lys	Pro	Ala	Val	
				285					290					295		
ggt	gat	atg	ctt	cgg	aaa	agc	tca	gat	agt	aaa	cct	ggt	gtg	agc	agc	1026
Gly	Asp	Met	Leu	Arg	Lys	Ser	Ser	Asp	Ser	Lys	Pro	Gly	Va l	Ser	Ser	-
			300					305					310			

aaa aag ttt gat gat cgg ccc aaa gga aag cat gct tca gct gtt gcc 1074

Lys	Lys	Phe	Asp	Asp	Arg	Pro	Lys	Gly	Lys	His	Ala	Ser	Ala	Val	Ala	
		315					320					325				
tcc	aaa	gag	gac	tcg	tgg	acc	cta	ttt	aaa	cca	ссс	cca	gtt	ttt	cca	1122
Ser	Lys	Glu	Asp	Ser	Trp	Thr	Leu	Phe	Lys	Pro	Pro	Pro	Val	Phe	Pro	
	330					335					340					
						,										
gtg	gac	aat	agc	agt	gct	aaa	ata	gtt	cct	aaa	ata	agt	tat	gca	agc	1170
Val	Asp	Asn	Ser	Ser	Ala	Lys	Ile	Val	Pro	Lys	Ile	Ser	Tyr	Ala	Ser	
345					350					355					360	
aaa	gtt	aag	gaa	aac	ctc	aac	aaa	act	ata	cag	aac	tct	tct	gtg	tca	1218
Lys	Val	Lys	Glu	Asn	Leu	Asn	Lys	Thr	Ile	Gln	Asn	Ser	Ser	Val	Ser	
				365					370					375		
cca	act	tca	tct	tca	tca	tct	tca	tca	tct	acc	ggg	gaa	act	cag	acc	1266
Pro	Thr	Ser	Thr	Gly	Glu	Thr	Gln	Thr								
			380					385					390			
									-							
caa	tca	tca	agt	cgc	tta	tcc	cag	gtc	cct	atg	tca	gcg	ctg	aaa	tct	1314
Gln	Ser	Ser	Ser	Arg	Leu	Ser	Gln	Val	Pro	Met	Ser	Ala	Leu	Lys	Ser	
		395					400					405				
gtt	act	tct	gcc	aac	ttt	tct	aat	ggg	cct	gtt	tta	gca	ggg	act	gat	1362
Val	Thr	Ser	Ala	Asn	Phe	Ser	Asn	Gly	Pro	Val	Leu	Ala	Gly	Thr	Asp	
	410					415					420				_	
gga	aat	gtt	tat	cct	cca	ggg	ggt	cag	cca	ctg	cta	act	act	gct	gct	1410
	Asn														_	

425			430					435					440	
aat act														1458
Asn Thr	Leu Thr	Pro	Ile	Ser	Ser	Gly	Thr	Asp	Ser	Val	Leu	Gln	Asp	
		445					450					455		
atg agt	cta act	tca	gca	gct	gtt	gaa	caa	att	aag	act	agc	ctt	ttt	1506
Met Ser	Leu Thr	Ser	Ala	Ala	Val	Glu	Gln	Ile	Lys	Thr	Ser	Leu	Phe	
	460					465					470			
atc tat	cct tca	aat	atg	caa	act	atg	ctg	ttg	agc	aca	gca	caa	gtg	1554
Ile Tyr	Pro Ser	Asn	Met	Gln	Thr	Met	Leu	Leu	Ser	Thr	Ala	Gln	Val	
	475				480					485				
gat ctg	ccc tct	cag	aca	gat	cag	caa	aac	ctg	ggg	gat	atc	ttc	cag	1602
Asp Leu	Pro Ser	Gln	Thr	Asp	Gln	Gln	Asn	Leu	Gl y	Asp	Ile	Phe	Glin	
490				495					500					
aat cag	tgg ggt	t ta	tca	ttt	ata	aat	gag	ссс	agt	gct	ggc	cct	gag	1650
Asn Gln	Trp Gly	Leu	Ser	Phe	Ile	Asn	Glu	Pro	Ser	Ala	Gly	Pro	Glu	
505			510					515					520	
act gtt	act ggg	aag	tca	tca	gag	cat	aaa	gtg	atg	gag	gtg	aca	ttt	1698
Thr Val	Thr Gly	Lys	Ser	Ser	Glu	His	Lys	Val	Met	Glu	Val	Thr	Phe	
		525					530					535		
			4	+	tta	σt t	tca	റാന	aa t	gct	<b>~</b> 22	040	2++	1746
caa gga	gaa tat	cct	gct	act	ııg	5		Cag	ggı	SCL	gaa	ata	all	1740
Gln Gly (														1740

ссс	tca	gga	act	gag	cat	cct	gtg	ttt	ccc	aag	gct	tac	gag	ctg	gag	1794
Pro	Ser	Gly	Thr	Glu	His	Pro	Val	Phe	Pro	Lys	Ala	Tyr	Glu	Leu	Glu	
		555	-				560					565		-		
aaa	cgg	act	agt	cct	caa	gtt	ctg	ggt	agc	att	cta	aaa	tct	ggg	act	1842
Lys	Arg	Thr	Ser	Pro	Gln	Val	Leu	Gly	Ser	Ile	Leu	Lys	Ser	Gly	Thr	
	570					575					580					
act	agt	gag	agt	gga	gcc	tta	tcc	ttg	gaa	ccc	agt	cat	ata	ggt	gac	1890
Thr	Ser	Glu	Ser	Gly	Ala	Leu	Ser	Leu	Glu	Pro	Ser	His	He	Gly	Asp	
585					590					595					600	
				_		_	_							ctc		1938
Leu	Gln	Lys	Ala		Thr	Ser	Ser	Gln		Ala	Leu	Val	Phe	Leu	Ser	
				605					610					615		
							•								aac	1986
Lys	Asp	Tyr		He	GIu	Ser	GIn		Pro	Leu	Ala	Ser		Thr	Asn	
			620					625					630			
201	***	++0	~~ <b>^</b>	+++	<b></b>		~0.0	00.5	0.70	<b>t</b> 0.0	00.0	0.70	~~~	oto	~~0	2034
							-	-			_	_		cta	Glu	2034
1111	Leu	635	G1 y	261	Ala	Lys	640	GIII	WI B	1 91	GIII	645	diy	Leu	Giu	
		000	-				040					045				
agg	aat	gat	agc	tøø	øøt	tct	111	gac	cte	ឧទទ	gct	gct	att	gta	tat	2082
														Val		2002
	650	r	~~~	F	~ - J	655				B	660				* J *	

cac act aaa gaa atg gaa tct att tgg aat ttg cag aag caa gat ccc 2130 His Thr Lys Glu Met Glu Ser Ile Trp Asn Leu Gln Lys Gln Asp Pro 665 670 675 680

aaa agg ata atc act tac aat gaa gcc atg gat agt cca gat caa tga 2178

Lys Arg Ile Ile Thr Tyr Asn Glu Ala Met Asp Ser Pro Asp Gln
685 690 695

aggaccagac tgcctattcg taacctttct gcagcattag agccatcgtt catgggggac 2238 acaaggettt tatgeteeta gatetteaac geageagagg aaceataagt agaateacag 2298 actgaaagta attagactte ttaaggaate aaatttattt caagagacta cacatggtta 2418 tttaatetee ggtaetgaat aggtttittt tettetgtta gittitgtti ttaagtgtga 2478 atgcaagtga ttaatgaata cagacttaac aagtgtggtt ctaaagttcc tgctgtcatc 2538 aacttgggca acaaatgacc cactggaaag gcaaatccac ttaaaagatc tctgtatctt 2598 gttctgtgac tgaagtgata cactaatcac ggggaaccca gaatgattca acattttccc 2658 cccactcctc ccttgatctt tttggtttta ctttaattaa gccctgcgag aatgctggat 2718 aaatgccttg aagttagcag ggtgtatttt tttagcgaat atgatttgca tgtcttgcca 2778 ggagttaagc ggcctctggg gtgttgggga aatactttat ttctttccat ttattttttg 2838

tegggceggg atagggagg geattgaagt tetacaatte teggaatagtt agttgategt 2898
acatagttaa ettegettee gitacatatt ggaetttaac aactgaagaa tetatgeegt 2958
teatttaaag aaaagttgea gaacaageaa tiggettaga tatacaatet ggaaaaaatat 3018
teetggeec atatittaat giaatigiat aactgggage aaaaaatatat tetgettite 3078
aactgtaggt getecagaet tgeteteegt cactaacact aaatgtgetg titteettgt 3138
titteateaa acatitaaga caaacttaga cetitetgia aattatetti taatitetea 3198
geaaaaateta aaaggggaag aaaaaaagtee atgaaaacta aaactittea tgittitage 3258
cagtgagaag ataataaace etgaetgiag aaggtgitt ticatgeaaa etataettet 3318
gagettgita gettetaatt atatettaat aaattatti tattactag 3367

<210> 20

⟨211⟩ 695

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 20

1

Met Glu Glu Lys Pro Gly Gln Pro Gln Pro Gln His His Ser His

5 10 15

His His Pro His His Pro Gln Gln Gln Gln Gln Pro His His

					4
0 — 0	3	5	8	9	દું

			20					25					30		
His	His	His	Tyr	Tyr	Phe	Tyr	Asn	His	Ser	His	Asn	His	His	His	His
		35					40					45			
His	His	His	Gln	Gln	Pro	His	Gln	Tyr	Leu	Glņ	His	Gly	Ala	Glu	Gly
	50					55					60				
Ser	Pro	Lys	Ala	Gln	Pro	Lys	Pro	Leu	Lys	His	Glu	Gln	Lys	His	Thr
65					70					<b>7</b> 5					80
Leu	Gln	Gln	His	Gln	Glu	Thr	Pro	Lys	Lys	Lys	Thr	Gly	Tyr	Gly	Glu
				85					90					95	
Leu	Asn	Gly	Asn	Ala	Gly	Glu	Arg	Glu	Ile	Ser	Leu	Lys	Asn	Leu	Ser
			100					105					110		
Ser	Asp	Glu	Ala	Thr	Asn	Pro	Ile	Ser	Arg	Val	Leu	Asn	Glý	Asn	Gln
		115					120					125			
Gln	Val	Val	Asp	Thr	Ser	Leu	Lys	Gln	Thr	Val	Lys	Ala	Asn	Thr	Phe
	130					135					140				
Gly	Lys	Ala	Gly	Ile	Lys	Thr	Lys	Asn	Phe	Ile	Gln	Lys	Asn	Ser	Met
145					150		-	-		155					160
Asp	Lys	Lys	Asn	Gly	Lys	Ser	Tyr	Glu	Asn	Lys	Ser	Gly	Glu	Asn	Gln
				165					170					175	
Ser	Val	Asp	Lys	Ser	Asp	Thr	Ile	Pro	Ile	Pro	Asn	Gly	Val	Val	Thr
			180					185					190		
Asn	Asn		Gly	Tyr	Ile	Thr	Asn	Gly	Tyr	Met	Ser	Lys	Gly	Ala	Asp
		195					200					205			
Asn	Asp	Gly	Ser	Gly	Ser	Glu	Ser	Gly	Tyr	Thr	Thr	Pro	Lys	Lys	Arg
	210					215					220				
Lys	Ala	Arg	Arg	Asn	Ser	Ala	Lys	Gly	Cys	Glu	Asn	Leu	Asn	He	Val
225					230					235					240
Gln	Asp	Lys	He		Gln	Gln	Glu	Thr		Val	Pro	Thr	Leu	Lys	Gln
				215					250					クロロ	

4	
1	

Gly	Leu	Glu	Thr	Phe	Lys	Pro	Asp	Tyr	Ser	Glu	Gln	Lys	Gly	Asn	Arg
			260					265					270		
Val	Asp	Gly	Ser	Lys	Pro	Ile	Trp	Lys	Tyr	Glu	Thr	Gly	Pro	Gly	Gly
		275					280					285			
Thr	Ser	Arg	Gly	Lys	Pro	Ala	Val	Gly	Asp	Met	Leu	Arg	Lys	Ser	Ser
	290					295					300				
Asp	Ser	Lys	Pro	Gly	Val	Ser	Ser	Lys	Lys	Phe	Asp	Asp	Arg	Pro	Lys
305					310					315					320
Gly	Lys	His	Ala	Ser	Ala	Val	Ala	Ser	Lys	Glu	Asp	Ser	Trp	Thr	Leu
		•	-	325					330					335	•
Phe	Lys	Pro	Pro	Pro	Val	Phe	Pro	Val	Asp	Asn	Ser	Ser	Ala	Lys	Ile
			340					345					350		
Val	Pro	Lys	Ile	Ser	Tyr	Ala	Ser	Lys	Val	Lys	Glu	Asn	Leu	Asn	Lys
		355					360					365			
Thr	Ile	Gln	Asn	Ser	Ser	Val	Ser	Pro	Thr	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser
	370					375					380				
Ser	Ser	Thr	Gly	Glu	Thr	Gln	Thr	Gln	Ser	Ser	Ser	Arg	Leu	Ser	Gln
385					390					395					400
Val	Pro	Met	Ser	Ala	Leu	Lys	Ser	Val	Thr	Ser	Ala	Asn	Phe	Ser	Asn
				405					410					415	
Gly	Pro	Val	Leu	Ala	Gly	Thr	Asp	Gly	Asn	Val	Tyr	Pro	Pro	Gly	Gly
			420					425					430		
Gln	Pro	Leu	Leu	Thr	Thr	Ala	Ala	Asn	Thr	Leu	Thr	Pro	Ile	Ser	Ser
		435					440					445			
Gly	Thr	Asp	Ser	Val	Leu	Gln	Asp	Met	Ser	Leu	Thr	Ser	Ala	Ala	Val
	450					455					460				
Glu	Gln	Ile	Lys	Thr	Ser	Leu	Phe	Ile	Tyr	Pro	Ser	Asn	Met	Gln	Thr
465	-				470					475					480
Met	Leu	Leu	Ser	Thr	Ala	Gln	Val	Asp	Leu	Pro	Ser	Gln	Thr	Asp	Gln

				485					490					495	
Gln	Asn	Leu	Gly	Asp	Ile	Phe	Gln	Asn	Gln	Trp	Gly	Leu	Ser	Phe	Ile
			500					505					510		
Asn	Glu	Pro	Ser	Ala	Gly	Pro	Glu	Thr	Val	Thr	Gly	Lys	Ser	Ser	Glu
		515					520					525			
His	Lys	Val	Met	Glu	Val	Thr	Phe	Gln	Gly	Glu	Tyr	Pro	Ala	Thr	Leu
	530					535					540				
Va 1	Ser	Gln	Gly	Ala	Glu	Ile	Ile	Pro	Ser	Gly	Thr	Glu	His	Pro	Val
545					550					555					560
Phe	Pro	Lys	Ala	Tyr	Glu	Leu	Glu	Lys	Arg	Thr	Ser	Pro	Gln	Val	Leu
				565					570					575	
Gly	Ser	Ile	Leu	Lys	Ser	Gly	Thr	Thr	Ser	Glu	Ser	Gly	Ala	Leu	Ser
			580					585					590		
Leu	Glu	Pro	Ser	His	Ile	Gly	Asp	Leu	Gln	Lys	Ala	Asp	Thr	Ser	Ser
		595					600					605			
Gln	Gly	Ala	Leu	Val.	Phe	Leu	Ser	Lys	Asp	Tyr	Glu	Ile	Glu	Ser	Gln
	61,0		-			615					620				
Asn	Pro	Leu	Ala	Ser	Pro	Thr	Asn	Thr	Leu	Leu	Gly	Ser	Ala	Lys	Glu
625					630					635					640
Gln	Arg	Tyr	Gln	Arg	Gly	Leu	Glu	Arg	Asn	Asp	Ser	Trp	Gly	Ser	Phe
				645					650					655	
Asp	Leu	Arg	Ala	Ala	Ile	Val	Tyr	His	Thr	Lys	Glu	Met	Glu	Ser	Ile
			660					665					670		
Trp	Asn	Leu	Gln	Lys	Gln	Asp	Pro	Lys	Arg	Ile	Ile	Thr	Tyr	Asn	Glu
		675					680					685			
Ala	Met	Asp	Ser	Pro	Asp	Gln									
	690					695									



### 【図面の簡単な説明】

### 【図1】

クローンHP10559がコードするヒト蛋白質と、ヒト仮想蛋白質KIAA0276のアミノ酸配列を比較した図である。

### 【図2】

クローンHP10562がコードするヒト蛋白質と、ヒト塩基性ロイシンジッパー蛋白質LZIPのアミノ酸配列を比較した図である。

【書類名】

図面

【図1】

HP10559	급	MPVKKKKSPGVAAAVAEDGGLKKCKISGYCRSQPPARLISGE ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** **
KIAA	61"	 
KP10559	44.	EHFSSKKCLAWFYEYAGPDEVVGPEGMEKFCEDIGVEPENIIMLVLAWKLEAESMGFFTK * **** ** ****** * * ****** * * *******
KINA	116"	
HP10559 104'	104	EEWLKGMTSLQCDCTEKLQNKFDFLRSQLNDISSFKNIYRYAFDFARDKDQRSLDIDTAK
KIAA	176"	176" QEWLKGMTSLQCDTTEKLRNTLDYLRBFLNDSTNFKLIYRYAFDFAREKDQRSLDINTAK
RP10559	164	HP10559 164 SMLALLLGRIWPLFSVFYQYLEQSKYRVMNKDQWYNVLEFBRIVHADLSNYDEDGAWPVL
KIAA	236"	236" CMLGLLLGKIWPLFPVFHQFLEQSKYKVINKDQWCNVLEFSRTINLDLSNYDEDGAWPVL
HP10559 224	224	LDEFVEWQKVRQTS ****** * _ * *
KIAA	1962	296" LDEFVEWYKOKOMS





## 【図2】

HP10562		61' Qesepedfiklfidpnevycseaspgsdsgisedpchpdsppapratsspmlyevvyeag
LZIP	Ħ	Meleldagdllaflleesgdlgtapdeavrapldwalplsevpsdwevddl
HP10562	121	HP10562 121' ALERMQGETGPNVGLISIQLDQWSPAFMVPDSCMVSELPFDAHAHILPRAGTVAPVPCTT
LZIP	54"	54" icsilbppablnilbbbnpclvhhdhtyblpretvbndlesescrkegtontpohneela
HP10562	181	HP10562 181' LLPCQTLFLTDEEKRLLGQEGVSLPSHLPLTKAEERVLKKVRRLTRNKQSAQDSRRRKE
LZIP	114"	114" eqetarlvlydeekgllekeglilpetlplykteeqilkrvrrkirnkrsaqesrrkkv
HP10562	241	HP10562 241' YIDGLESRVAACSAQNQELQKKVQELERHNISLVAQLRQLQTLIAQTSNKAAQTSTCVLI
LZIP	174"	- >1
HP10562	301'	LLFSLALIILPSFSPFQSRPEAGSEDYQPHGVTSRNILTHKDVTENLETQVVES
LZIP	234"	gblpaehgvlsrolralpsedpyqlel
HP10562	355	355 RIREPPGAKDANGSTRTLLEKNGGKPRPSGRIRSVLHADEM
LZIP	294"	294" WLDGSDCVLQAPGNTSCLLHYMPQAPSAEPPLEWPFPDLFSEPLCRGPILPLQANLTRKG



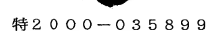
#### 【書類名】 要約書

### 【要約】

【課題】 精製ヒト蛋白質、この蛋白質をコードしている完全長 c D N A を含む D N A 断片、このD N A 断片の発現ベクター、この発現ベクターによる形質転換 細胞およびこの蛋白質に対する抗体を提供する。

【解決手段】 配列番号2、4、6、8、10、12、14、16、18または20のいずれかのアミノ酸配列を有する精製ヒト蛋白質、配列番号1、3、5、7、9、11、13、15、17または19の翻訳領域の塩基配列を有するDNA断片、このDNA断片の発現ベクター、この発現ベクターによる形質転換細胞、およびこの蛋白質に対する抗体。

【選択図】 なし





## 出願人履歴情報

識別番号

[396020800]

1. 変更年月日

1998年 2月24日

[変更理由]

名称変更

住 所

埼玉県川口市本町4丁目1番8号

氏 名

科学技術振興事業団

